Reprodutseeritav andmeanalüüs kasutades R keelt

Taavi Päll, Ülo Maiväli 2018-03-01

Sisukord

Haar	a kannel	, Vanemuine!
0.1	Sisseju	hatus
0.2	Tarkvaı	ratööriistad
	0.2.1	Installeeri vajalikud programmid
	0.2.2	Loo GitHubi konto vi
	0.2.3	Loo uus R projekt vi
	0.2.4	Git Merge konfliktid vii
	0.2.5	R projekti kataloogi soovitatav minimaalne struktuur viii
	0.2.6	Pakettide installeerimine ix
	0.2.7	R repositooriumid xi
0.3	R on ka	lkulaator
	0.3.1	Sama koodi saab kirjutada neljal viisil xiii
0.4	R objek	tidxv
	0.4.1	Objekt ja nimi
	0.4.2	Nimede vorm
	0.4.3	Andmete tüübid xvii
	0.4.4	Vektor
	0.4.5	List
	0.4.6	data frame ja tibble
	0.4.7	Tabelit sisse lugedes vaata üle NA-d
	0.4.8	Matrix
	0.4.9	Indekseerimine
0.5	Regulai	expression ja find & replace
	0.5.1	Common operations with regular expressions xxxix
	0.5.2	Find and replace xl
0.6	Funkts	ioonid on R keele verbid
	0.6.1	Kirjutame R funktsiooni xliv
0.7	Graafili	sed lahendused
	0.7.1	Baasgraafika xlviii
	0.7.2	ggplot2
	0.7.3	Facet – pisigraafik
	0.7.4	Mitu graafikut paneelidena ühel joonisel lxix
	0.7.5	Teljed
	0.7.6	Graafiku pealkiri, alapeakiri ja allkiri
	0.7.7	Graafiku legend
	0.7.8	Värviskaalad
	0.7.9	A complex ggplot
0.8	Kümm	e olulisimat graafikutüüpi

iv Contents

	0.8.1	Cleveland plot
	0.8.2	Andmepunktid mediaani või aritmeetilise keskmisega xcii
	0.8.3	Histogramm xciv
	0.8.4	Tihedusplot xcix
	0.8.5	Boxplot ci
	0.8.6	Joongraafikud
	0.8.7	Scatter plot
	0.8.8	Tulpdiagramm
	0.8.9	Residuaalide plot
	0.8.10	Tukey summa-erinevuse graafik
	0.8.11	QQ-plot
0.9	Tidyver	se
	0.9.1	Tidy tabeli struktuur
	0.9.2	dplyr ja selle viis verbi
	0.9.3	Grouped filters
	0.9.4	separate() one column into several
	0.9.5	Faktorid
0.10	Statisti	lised mudelid
	0.10.1	Suur ja väike maailm
	0.10.2	Mudeli väike maailm
	0.10.3	Lineaarsed mudelid

Haara kannel, Vanemuine!

Kas oled tundnud, et sul tekib andmeid rohkem kui sa neid "käistsi" analüüsida jõuad? Sa oled sunnitud analüüsiks valima oma multidimensionaalsetest "suurtest" andmetest ainult pisikese osa. See ei pruugi olla iseenesest halb, sest vähendab oluliselt testitavaid hüpoteese ja keskendub ainult kõige selgemini interpreteeritavatele efektidele. Teisalt, kas sa oled tundnud frustratsiooni algandmete, transformatsioonide, jooniste ja statistikute paigutamisel workbook-i. Kas sa oled tundnud frustratsiooni sellest workbook-ist kuu-kaks hiljem aru saamisel. Kas keegi teine saab aru mis sa oma andmetega teinud oled?

Kui sul tekivad eelmainitud probleemid, oled sa ilmselt valmis järgmiseks elu muutvaks sammuks andmeanalüüsi ja statistika vallas – skaleerimaks need protsessid ülesse võttes kasutusele skriptid ja muutes oma töövoo reprodutseeritavaks.

Skriptid ja koodid võimaldavad sul hoida lahus algandmed (mis on püha ja puutumatu) andmete töötlusest ja töödeldud andmetest ning genereerida eraldiseisvad andmeanalüüsi produktid – joonised ja raportid.

Selline reprodutseeritav töövoog on tänapäeval võimalik organiseerida kasutades erinevaid andmeanalüüsi programmeerimiskeeli, eelkõige näiteks *Python* ja R. *Python*-il ja R-il on loomulikult mitmeid erinevusi ja paralleelseid omadusi, esimene on nö täielik keel, võimaldades luua ka iseseisva Sissejuhatus v

graafilise kasutajaliidesega programme. R on seevastu mõeldud eelkõige andmeanalüüsiks ja selle tulemuste visualiseerimiseks.

Antud raamat keskendub sissejuhatusele **R statistilise programmeerimiskeelde**, mille jaoks on praeguseks hetkeks välja töötatud ka suurepärased kasutajaliidesed, nii et R kasutamine ei eelda 100% tööd käsurealt-konsoolist. Lisaks R-ile annab antud raamat ka mõned soovitused oma **töövoo reprodutseeritavaks organiseerimiseks**.

Jõudu ja entusiasmi sellel teel!

0.1 Sissejuhatus

See õpik on kirjutatud inimestele, kes kasutavad, mitte ei uuri, statistikat. Õpiku kasutaja peaks olema võimeline töötama R keskkonnas. Meie lähenemised statistika õpetamisele on arvutuslikud, mis tähendab, et me eelistame meetodi matemaatilise aluse asemel õpetada selle kasutamist ja tulemuste tõlgendamist. See õpik on bayesiaanlik ja ei õpeta sageduslikku statistikat. Me usume, et nii on lihtsam ja tulusam statistikat õppida ja et Bayesi statistikat kasutades saab rahuldada 99% teie tegelikest statistilistest vajadustest paremini, kui see on võimalik klassikaliste sageduslike meetoditega. Me usume ka, et kuigi praegused kiired arengud bayesi statistikas on tänaseks juba viinud selle suurel määral tavakasutajale kättesaadavasse vormi, toovad lähiaastad selles vallas veel suuri muutusi. Nende muutustega koos peab arenema ka bayesi õpetamine.

Me kasutame järgmisi R-i pakette, mis on kõik loodud bayesi mudelite rakendamise lihtsustamiseks: "rethinking" (McElreath, 2016), "brms" (Bürkner, 2017), "rstanarm" (Stan Development Team, 2016), "BayesianFirstAid" (Bååth, 2013) ja "bayesplot" (Gabry and Mahr, 2017). Lisaks veel "bayesboot" bootstrapimiseks (Bååth, 2016). Bayesi arvutusteks kasutavad need paketid Stan ja JAGS mcmc sämplereid (viimast küll ainult 'BayesianFirstAid paket). Selle õpiku valmimisel on kasutatud McElreathi (McElreath, 2015), Kruschke (Kruschke, 2015) ja nn. Gelmani (Gelman et al., 2014) õpikuid.

0.2 Tarkvaratööriistad

0.2.1 Installeeri vajalikud programmid

Praktiline kursus eeldab töötavate R, RStudio ja Git programmide olemasolu sinu arvutist. Kõik on väga lihtsad installid.

1. Googelda "install R" või mine otse R allalaadimise veebilehele¹, laadi alla ja installi sobiv versioon.

Ihttps://cran.r-project.org

vi Contents

2. Googelda "install RStudio" või mine otse RStudio allalaadimise veebilehele², laadi alla ja installi sobiv versioon.

3. Googelda "install git" või mine otse Git allalaadimise veebilehele³, laadi alla ja installi sobiv versioon.

0.2.2 Loo GitHubi konto

GitHub on veebipõhine versioonikontrolli repositoorium ja veebimajutuse teenus.

- konto loomiseks mine lehele https://github.com. Loo endale oma nimega seotud avalik konto. Tulevikule mõeldes vali kasutajanimi hoolikalt. Ära muretse detailide pärast, need on võimalik täita hiljem.
- Loo repo nimega intro_demo.
- Lisa repole lühike ja informatiivne kirjeldus.
- · Vali "Public".
- Pane linnuke kasti "Initialize this repository with a README".
- Klikka "Create Repository".

0.2.3 Loo uus R projekt

NB! Loo kataloogide nimed ilma tühikuteta. Tühikute asemel kasuta alakriipsu "_".

- 4. Ava RStudio (R ise töötab taustal ja sa ei pea seda kunagi ise avama)
- 5. Ava RStudio akna (Joonis 1) paremalt ülevalt nurgast "Project" menüüst "New Project" dialoog.
- 6. Ava "New Directory" > "Empty Project" > vali projekti_nimi ja oma failisüsteemi alamkataloog kus see projekti kataloog asuma hakkab. Meie kursusel pane projekti/kataloogi nimeks "rstats2017".

Rohkem infot R projekti loomise kohta leiad RStudio infoleheküljelt: Using Projects⁴.

²https://www.rstudio.com/products/rstudio/download/

³https://git-scm.com/downloads

⁴https://support.rstudio.com/hc/en-us/articles/200526207-Using-Projects

Tarkvaratööriistad vii



Joonis 1: RStudio konsoolis on neli akent. Üleval vasakul on sinu poolt nimega varustatud koodi ja teksti editor kuhu kirjutad R skripti. Sinna kirjutad oma koodi ja kommentaarid sellele. All vasakul on konsool. Sinna sisestatakse käivitamisel sinu R kood ja sinna trükitakse väljund. Üleval paremal on Environment aken olulise sakiga <i class='fa fa-git' aria-hidden='true'></i>. Seal on näha R-i objektid, mis on sulle töökeskkonnas kättesaadavad ja millega sa saad töötada. <i class='fa fa-git' aria-hidden='true'></i> menüüs on võimalik muutusi vaadata ja 'commit'ida ja <i class='fa fa-github' aria-hidden='true'></i>-ga suhelda. All paremal on paneel mitme sakiga. Files tab töötab nagu failihaldur. Kui sa lood või avad R projekti, siis näidatakse seal vaikimisi sinu töökataloogi. Kui kasutad R projekti, siis ei ole vaja töökataloogi eraldi seadistada. Plots paneelile ilmuvad joonised, mille sa teed. Packages näitab sulle sinu arvutis olevaid R-i pakette ehk raamatukogusid. Help paneeli avanevad help failid (ka need, mida konsooli kaudu otsitakse).

0.2.4 Git Merge konfliktid

Kollaboreerides üle GitHubi tekivad varem või hiljem konfliktid projekti failide versioonide vahel nn. "merge conflicts", nende korrektselt lahendama õppimine on väga oluline.

- Oma repo GitHubi veebilehel muuda/paranda README.md dokumenti ja "Commit"-i seda lühisõnumiga mis sa muutsid/parandasid.
- Seejärel, muuda oma arvutis olevat README.md faili RStudio-s viies sinna sisse mingi teistsuguse muudatuse. Tee "Commit" oma muudatustele.
- Proovi "push"-ida sa saad veateate!
- Proovi "pull".
- Lahenda "merge" konflikt ja seejärel "commit" + "push".

viii Contents

Githubi veateadete lugemine ja Google otsing aitavad sind.

0.2.5 R projekti kataloogi soovitatav minimaalne struktuur

Iga R projekt peab olema täiesti iseseisev (*selfcontained*) ja sisaldama kogu infot, andmeid ja instruktsioone, et projektiga seotud arvutused läbi viia ja raport genereerida. Kõik faili *path*-id peavad olema suhtelised.

R projekti kataloog peaks sisaldama projekti kirjeldavaid faile, mis nimetatakse DESCRIPTION ja README.md. **DESCRIPTION** on tavaline tekstifail ja sisaldab projekti metainfot ja infot projekti sõltuvuste kohta, nagu väliste andmesettide asukoht, vajalik tarkvara jne. **README.md** on markdown formaadis projekti info, sisaldab juhendeid kasutajatele. Igale GitHubi repole on soovitav koostada README.md, esialgu kasvõi projekti pealkiri ja üks kirjeldav lause. README.md ja DESCRIPTION asuvad projekti juurkataloogis.

Projekti juurkataloogi jäävad ka kõik .Rmd laiendiga teksti ja analüüsi tulemusi sisaldavad failid, millest genereeritakse lõplik raport/dokument.

Suuremad projektid, nagu näiteks teadusartikkel või raamat, võivad sisaldada mitmeid Rmd faile ja võib tekkida kange kisatus need mõnda alamkataloogi tõsta. Aga knitr::knit(), mis Rmarkdowni markdowniks konverteerib, arvestab, et Rmd fail asub juurkataloogis ja arvestab juurkataloogi suhtes ka failis olevaid *path-*e teistele failidele (näiteks "data/my_data.csv").

data/ kataloog sisaldab faile toorandmetega. Need failid peavad olema R-i poolt loetavad ja soovitavalt tekstipõhised, laienditega TXT, CSV, TSV jne. Neid faile ei muudeta, ainult loetakse. Kogu algandmete töötlus toimub programmaatiliselt. Suured failid muudavad versioonikontrolli aeglaseks, samuti on suheliselt mõttetu versioonikontroll binaarsete failide korral (MS näiteks), sest diffid pole lihtsalt inimkeeles. Github ütleb suurte failide kohta nii: "GitHub will warn you when pushing files larger than 50 MB. You will not be allowed to push files larger than 100 MB."

src/ kataloog sisaldab analüüsi skripte, sealhulgas ka andmetöötluse skripte.

lib/ kataloogis on kasutaja poolt tehtud funktsioonide definitsioone sisaldavad R skriptid.

Tarkvaratööriistad ix

On ka teisi konventsioone, näiteks R pakkide puhul paigutatakse kõik R skriptid taaskasutatavate funktsioonidega kataloogi **R**/. Kui selles kataloogis olevad skriptid on annoteeritud kasutades Roxygeni (Wickham et al., 2017), siis genereeritakse automaatselt funktsioonide dokumentatsioon kataloogi **man**/. Rohkem projekti pakkimise kohta loe värskest preprindist "Packaging data analytical work reproducibly using R" (Marwick et al., 2017).

0.2.6 Pakettide installeerimine

R library-d ehk paketid sisaldavad ühte või enamat mingit kindlat operatsiooni läbi viivat funktsiooni. R baaspakett sisaldab juba mitmeid funktsioone. Kõige esimene sõnum sum() help lehel on "sum {base}", mis tähendab, et see funktsioon kuulub nn. baasfunktsioonide hulka. Need funktsioonid on alati kättesaadavad sest neid sisaldavad raamatukogud laetakse vaikimisi teie töökeskkonda. Näiteks "base" raamatukogu versioon 3.4.2 sisaldab 453 funktsiooni. Enamasti on sarnaseid asju tegevad funktsioonid koondatud kokku raamatukogudesse ehk pakettidesse, mis tuleb eraldi R kesksest repositooriumist CRAN⁵ alla laadida ja installeerida.

Selleks, et installeerida pakett, sisesta järgnev käsurida R konsooli:

```
## eg use "ggplot2" as packagename
install.packages("packagename")
```

NB! Kui mõni raamatukogu sel viisil alla ei tule, siis guugeldage selle nime + R ja vaadake instruktsioone installeerimiseks. Suure tõenäosusega on tegemist mõnes teises repos (näiteks Bioconductor) või ainult GitHubis asuva paketiga.

RStudio võimaldab ka point-and-click stiilis pakettide installeerimist:

Sa ei saa installeeritud pakette enne kasutada, kui laadid nad töökeskkonda kasutades library() funktsiooni.

Peale installeerimist lae pakett oma R sessiooni kasutades Library() käsku, näiteks:

⁵https://cran.r-project.org

x Contents



Joonis 2: RStudio 'Install Packages' dialoogiaken.

```
## Load library/package dplyr
library(dplyr)
```

library(dplyr) käsk teeb R sessioonis kasutatavaks kõik "dplyr" paketi funktsioonid.

Näiteks "dplyr" pakett sisaldab 237 funktsiooni:

```
library(dplyr)
## let's look at the head of package list
head(ls("package:dplyr"), 20)
#> [1] "%>%"
                        "add_count"
                                        "add_count_"
  [4] "add_row"
                        "add_rownames" "add_tally"
  [7] "add_tally_"
                        "all_equal"
                                        "all_vars"
#> [10] "anti_join"
                        "any_vars"
                                        "arrange"
#> [13] "arrange_"
                        "arrange_all"
                                        "arrange_at"
#> [16] "arrange_if"
                        "as_data_frame" "as_tibble"
#> [19] "as.tbl"
                        "as.tbl_cube"
```

Tarkvaratööriistad xi

Konfliktide korral eri pakettide sama nimega funktsioonide vahel saab :: operaatorit kasutades kutsuda välja/importida funktsiooni spetsiifilisest paketist:

```
dplyr::select(df, my_var)
```

Sellisel kujul funktsioonide kasutamisel pole vaja imporditavat funktsiooni sisaldavat raamatukogu töökeskkonda laadida.

Funktsioonide-pakettide help failid RStudio kasutajaliidesest: Kui te lähete RStudios paremal all olevale "Packages" tabile, siis on võimalik klikkida raamatukogu nimele ja näha selle help-faile, tutooriale ja kõiki selle raamatukogu funktsioone koos nende help failidega.

0.2.7 R repositooriumid

R pakid on saadaval kolmest põhilisest repositooriumist:

1. CRAN https://cran.r-project.org

```
install.packages("ggplot2")
```

2. **Bioconductor** https://www.bioconductor.org

```
# First run biocLite script fron bioconductor.org
source("https://bioconductor.org/biocLite.R")
# use 'http' in url if 'https' is unavailable.
biocLite("edgeR")
```

3. **GitHub** https://github.com

```
## Näiteks järgnev käsk installeerib xaringan
## presentation ninja paketi
devtools::install_github("yihui/xaringan")
```

NB! antud praktilise kursuse raames tutvume ja kasutame 'tidyverse' metapaketi funktsioone, laadides need iga sessiooni alguses:

xii Contents

```
## install.packages("tidyverse")
library(tidyverse)
```

Nüüd on teil tidyverse pakett arvutis. Tegelikult kuuluvad siia raamatukokku omakorda tosinkond raamatukogu — tidyverse on pisut meta. Igal juhul muutuvad selle funktsioonid kättesaadavaks peale seda, kui te need töökeskkonda sisse loete

Veel üks tehniline detail. library(tidyverse) käsk ei loe sisse kõiki alam-raamatukogusid, mis selle nime all CRAN-ist alla laaditi. Need tuleb vajadusel eraldi ükshaaval sisse lugeda.

Paiguta kõigi raamatukogude lugemine koodi algusesse. Enamasti kirjutatakse sisse loetavad raamatukogud kohe R scripti algusesse. Siis on teile endale ja teistele kes teie koodi loevad ilusti näha, mida hiljem vaja läheb.

0.3 R on kalkulaator

Liidame 2 + 2.

```
2 + 2
#> [1] 4
```

Nüüd trükiti see vastus konsooli kujul [1] 4. See tähendab, et 2 + 2 = 4.

Kontrollime seda:

```
## liidame 2 ja 2 ning vaatame kas vastus võrdub 4
answer <- (2 + 2) == 4
## Trükime vastuse välja
answer
#> [1] TRUE
```

Vastus on TRUE, (logical).

Pane tähele, et aritmeetiline võrdusmärk on == (sest = tähendab hoopis väärtuse määramist objektile/argumendile).

Veel mõned näidisarvutused:

R on kalkulaator xiii

```
## 3 astmes 2; Please read Note ?'**'
3 ^ 2 # 3**2 also works
## Ruutjuur 3st
sqrt(3)
## Naturaallogaritm sajast
log(100)
```

Arvule π on määratud oma objekt pi. Seega on soovitav enda poolt loodavatele objektidele mitte panna nimeks "pi".

```
## Ümarda pi neljale komakohale
round(pi, 4)
#> [1] 3.14
```

Ümardamine on oluline tulemuste väljaprintimisel.

0.3.1 Sama koodi saab kirjutada neljal viisil

Hargnevate teede aed: kui me muudame olemasolevat objekti on meil alati kaks valikut. Me kas jätame muudetud objektile vana objekti nime või me anname talle uue nime. Esimesel juhul läheb vana muutmata objekt workspacest kaduma aga nimesid ei tule juurde ja säilib teatud workflow sujuvus. Teisel juhul jäävad analüüsi vaheobjektid meile alles ja nende juurde saab alati tagasi tulla. Samas tekkib meile palju sarnaste nimedega objekte.

Kõigepealt laadime vajalikud raamatukogud.

```
## We need piping operator '%>%' from magrittr.
## We can import '%>%' via dplyr from tidyverse
library(dplyr)
```

Esimene võimalus:

```
a <- c(2, 3)
a <- sum(a)
a <- sqrt(a)
a <- round(a, 2)
a
#> [1] 2.24
```

Teine võimalus:

xiv Contents

```
a <- c(2, 3)
a1 <- sum(a)
a2 <- sqrt(a1)
a3 <- round(a2, 2)
a3
#> [1] 2.24
```

Kolmas võimalus on lühem variant esimesest. Me nimelt ühendame etapid toru %>% kaudu. Siin me võtame objekti "a" (nö. andmed), suuname selle funktsiooni sum(), võtame selle funktsiooni väljundi ja suuname selle omakorda funktsiooni sqrt(). Seejärel võtame selle funktsiooni outputi ja määrame selle nimele "result" (aga võime selle ka mõne teise nimega siduda). Kui mõni funktsioon võtab ainult ühe parameetri, mille me talle toru kaudu sisse sõõdame, siis pole selle funktsiooni taga isegi sulge vaja.

NB! R hea stiili juhised soovitavad siiski ka pipe-s kasutada funktsiooni koos sulgudega!

See on hea lühike ja inimloetav viis koodi kirjutada, mis on masina jaoks identne esimese koodiga.

```
a <- c(2, 3)
result <- a %>% sum() %>% sqrt() %>% round(2)
result
#> [1] 2.24
```

Neljas võimalus, klassikaline baas R lahendus:

```
a <- c(2, 3)
a1 <- round(sqrt(sum(a)), 2)
a1
#> [1] 2.24
```

Sellist koodi loetakse keskelt väljappoole ja kirjutatakse alates viimasest operatsioonist, mida soovitakse, et kood teeks. Masina jaoks pole vahet. Inimese jaoks on küll: 4. variant nõuab hästi pestud ajusid.

Koodi lühidus $4 \rightarrow 3 \rightarrow 1 \rightarrow 2$ (pikem) Lollikindlus $1 \rightarrow 2 \rightarrow 3 \rightarrow 4$ (vähem lollikindel)

See on teie otsustada, millist koodivormi te millal kasutate, aga te peaksite oskama lugeda neid kõiki.

R objektid xv

0.4 Robjektid

R-i töökeskkonnas "workspace" asuvad **objektid**, millega me töötame. Tüüpilised objektid on:

- Vektorid, maatriksid, listid ja tabelid.
- Statistiliste analüüside väljundid (S3, S4 klass).
- Funktsioonid, mille oleme ise sisse lugenud.

Käsk ls() annab objektide nimed teie workspace-s:

```
ls()
#> [1] "old"
```

rm(a) removes object a from the workspace

Selleks, et salvestada töökeskkond faili kasuta "Save" nuppu "Environment" akna servast või menüüst "Session" -> "Save Workspace As".

Projekti sulgemisel salvestab RStudio vaikimisi töökeskkonna. **Parema reprodutseeritavuse huvides pole siiski soovitav töökeskkonda peale töö lõppu projekti sulgemisel salvestada!**. Lülitame automaatse salvestamise välja:

- Selleks mine "Tools" > "Global Options" > kõige ülemine, "R General" menüüs vali "Save workspace to .RData on exit" > "Never" ever!
- Võta ära linnuke "Restore .RData to workspace at startup" eest.

Kui on mingid kaua aega võtvad kalkulatsioonid või allalaadimised salvesta need eraldi .rds faili ja laadi koodis vastavalt vajadusele.

Nüüd laadime hiljem vaja minevad libraryd:

```
library(tidyverse)
library(VIM)
library(readxl)
## Install gotta read em all as R studio addin
## install.packages("devtools")
#devtools::install_github("Stan125/GREA")
```

0.4.1 Objekt ja nimi

Kui teil sünnib laps, annate talle nime. R-s on vastupidi: nimele antakse objekt

xvi Contents

```
babe <- "beebi"
babe
#> [1] "beebi"
```

Siin on kõigepealt nimi (babe), siis assingmenti sümbol <- ja lõpuks objekt, mis on nimele antud (string "beebi").

NB! Stringid on jutumärkides, nimed mitte. Nimi üksi evalueeritakse kui "print object", mis antud juhul on string "beebi"

Nüüd muudame objekti nime taga:

```
babe <- c("saatan", "inglike")
babe
#> [1] "saatan" "inglike"
```

Tulemuseks on sama nimi, mis tähistab nüüd midagi muud (vektorit, mis koosneb 2st stringist). Objekt "beebi" kaotas oma nime ja on nüüd workspacest kadunud. class() annab meile objekti klassi.

```
class(babe)
#> [1] "character"
```

Antud juhul character.

Ainult need objektid, mis on assigneeritud nimele, lähevad workspace ja on sellistena kasutatvad edasises analüüsis.

```
apples <- 2
bananas <- 3
apples + bananas
#> [1] 5
```

Selle ekspressiooni tulemus trükitakse ainult R konsooli, kuna teda ei määrata nimele siis ei ilmu see ka workspace.

```
a <- 2
b <- 3
a <- a + b
# objekti nimega 'a' struktuur</pre>
```

R objektid xvii

```
str(a)
#> num 5
```

Nüüd on nimega a seostatud uus objekt, mis sisaldab numbrit 5 (olles ühe elemendiga vektor). Ja nimega a eelnevalt seostatud objekt, mis koosnes numbrist 2, on workspacest lahkunud.

0.4.2 Nimede vorm

- Nimed algavad tähemärgiga, mitte numbriga ega \$€%&/?~`öõüä
- Nimed ei sisalda tühikuid
- Tühiku asemel kasuta alakriipsu: näiteks eriti_pikk_nimi
- SUURED ja väiksed tähed on nimes erinevad
- Nimed peaksid kirjeldama objekti, mis on sellele nimele assigneeritud ja nad võivad olla pikad sest TAB klahv annab meile auto-complete.
- alt + on otsetee <- jaoks

0.4.3 Andmete tüübid

- numeric / integer
- logical 2 väärtust TRUE/FALSE
- character
- factor (ordered and unordered) 2+ diskreetset väärtust, mis võivad olla järjestatud suuremast väiksemani (aga ei asu üksteisest võrdsel kaugusel). Faktoreid käsitleme põhjalikumalt hiljem.

Andmete tüüpe saab üksteiseks konverteerida as.numeric(), as.character(), as.factor().

0.4.4 Vektor

Vektor on rida kindlas järjekorras arve, sõnu või TRUE/FALSE loogilisi väärtusi. Iga vektor ja maatriks (2D vektor) sisaldab ainult ühte tüüpi andmeid. Vektor on elementaarüksus, millega me teeme tehteid. Andmetabelis ripuvad kõrvuti ühepikad vektorid (üks vektor = üks tulp) ja R-le meeldib arvutada vektori kaupa vasakult paremale (mis tabelis on ülevalt alla sest vektori algus on üleval tabeli peas). Pikema kui üheelemendise vektori loomiseks kasuta funktsiooni c() – combine

Loome numbrilise vektori ja vaatame ta struktuuri:

```
minu_vektor <- c(1, 3, 4)
str(minu_vektor)
#> num [1:3] 1 3 4
```

Loome vektori puuduva väärtusega, vaatame vektori klassi:

xviii Contents

```
minu_vektor <- c(1, NA, 4)
minu_vektor
#> [1] 1 NA 4
class(minu_vektor)
#> [1] "numeric"
```

Klass jääb numeric-uks.

Kui vektoris on segamini numbrid ja stringid, siis muudetakse numbrid ka stringideks:

```
minu_vektor <- c(1, "2", 2, 4, "joe")
minu_vektor
#> [1] "1" "2" "2" "4" "joe"
class(minu_vektor)
#> [1] "character"
```

Piisab ühest "tõrvatilgast meepotis", et teie vektor ei sisaldaks enam numbreid.

Eelnevast segavektorist on võimalik numbrid päästa kasutades käsku as.numeric():

```
as.numeric(minu_vektor)
#> Warning: NAs introduced by coercion
#> [1] 1 2 2 4 NA
```

Väärtus "joe" muudeti NA-ks, kuna seda ei olnud võimalik numbriks muuta. Samuti peab olema tähelepanelik faktorite muutmisel numbriteks:

Faktorite muutmisel numbriteks tuleb need kõigepealt stringideks muuta:

```
as.numeric(as.character(minu_vektor))
#> Warning: NAs introduced by coercion
#> [1] 9.0 12.0 12.0 1.4 NA
```

Järgneva trikiga saab stringidest ekstraheerida numbrid:

R objektid xix

R säilitab vektori algse järjekorra. Sageli on aga vaja tulemusi näiteks vaatamiseks ja presenteerimiseks sorteerida suuruse või tähestiku järjekorras:

```
## sorts vector in ascending order
sort(x, decreasing = FALSE, ...)
```

Vektori unikaalsed väärtused saab kätte käsuga unique():

```
## returns a vector or data frame, but with duplicate elements/rows removed
unique(c(1,1,1,2,2,2,2,3,3,4,5,5))
#> [1] 1 2 3 4 5
```

0.4.4.1 Uus vektor: seq() ja rep()

0.4.4.2 Tehted arvuliste vektoritega

Vektoreid saab liita, lahutada, korrutada ja jagada.

xx Contents

```
a <- c(1, 2, 3)
b <- 4
a + b
#> [1] 5 6 7
```

Kõik vektor a liikmed liideti arvuga 3 (kuna vektor b koosnes ühest liikmest, läks see kordusesse)

```
a <- c(1, 2, 3)
b <- c(4, 5)
a + b

#> Warning in a + b: longer object length is not a

#> multiple of shorter object length
#> [1] 5 7 7
```

Aga see töötab veateatega, sest vektorite pikkused ei ole üksteise kordajad 1 + 4; 2 + 5, 3 + 4

```
a <- c(1, 2, 3, 4)
b <- c(5, 6)
a + b
#> [1] 6 8 8 10
```

See töötab: 1 + 5; 2 + 6; 3 + 5; 4 + 6

```
a <- c(1, 2, 3, 4)
b <- c(5, 6, 7, 8)
a + b
#> [1] 6 8 10 12
```

Samuti see (ühepikkused vektorid — igat liiget kasutatakse üks kord)

```
a <- c(TRUE, FALSE, TRUE)
sum(a)
#> [1] 2
mean(a)
#> [1] 0.667
```

Mis siin juhtus? R kodeerib sisemiselt TRUE kui 1 ja FALSE kui 0-i. summa 1 + 0 + 1 = 2. Seda loogiliste väärtuste omadust õpime varsti praktikas kasutama.

R objektid xxi

0.4.5 List

List on objektitüüp, kuhu saab koondada kõiki teisi objekte, kaasa arvatud listid. See on lihtsalt viis objektid koos hoida ühes suuremas meta-objektis. List on nagu jõuluvana kingikott, kus kommid, sokipaarid ja muud kingid kõik segamini loksuvad.

Näiteks siin list, kus loksuvad 1 vektor nimega a, 1 tibble nimega b ja 1 list nimega c, mis omakorda sisaldab vektorit nimega d ja tibblet nimega e. Seega on meil tegu rekursiivse listiga.

```
# numeric vector a
a <- runif(5)
# data.frame
ab <- data.frame(a, b = rnorm(5))</pre>
# linear model
model <- lm(mpg ~ hp, data = mtcars)</pre>
# your grandma on bongos
grandma <- "your grandma on bongos"</pre>
# let's creat list
happy_list <- list(a, ab, model, grandma)</pre>
happy_list
#> [[1]]
#> [1] 0.365 0.440 0.659 0.296 0.566
#>
#> [[2]]
#> a b
#> 1 0.365 -0.131
#> 2 0.440 -0.582
#> 3 0.659 1.672
#> 4 0.296 -2.519
#> 5 0.566 0.337
#> [[3]]
#>
#> lm(formula = mpg ~ hp, data = mtcars)
#> Coefficients:
#>
#> [[4]]
#> [1] "your grandma on bongos"
```

Võtame listist välja elemndi "ab":

xxii Contents

```
happy_list$ab
#> NULL
```

0.4.6 data frame ja tibble

Andmeraam on eriline list, mis koosneb ühepikkustest vektoritest. Andmeraam on ühtlasi teatud liiki tabel, kus igas veerus on ainult ühte tüüpi andmed. Need vektorid ripuvad andmeraamis kõrvuti nagu tuulehaugid suitsuahjus, kusjuures vektori algus vastab tuulehaugi peale, mis on konksu otsas (konks vastab andmeraamis tulba nimele ja ühtlasi vektori nimele). Iga vektori nimi muutub sellises tabelis tulba nimeks. Igas tulbas saab olla ainult ühte tüüpi andmeid.

R-s on 2 andmeraami tüüpi: data frame ja tibble, mis on väga sarnased. Tibble on uuem, veidi kaunima väljatrükiga, pisut mugavam kasutada.

Oluline on, et erinevalt data frame-st saab tibblesse lisada ka list tulpasid, mis võimaldab sisuliselt suvalisi R objekte tibblesse paigutada. Põhimõtteliselt piisab ainult ühest andmestruktuurist – tibble, et R-is töötada. Kõik mis juhtub tibbles jääb tibblesse. Nice and tidy – tidyverse.

"Tidyverse" töötab tibblega veidi paremini kui data frame-ga, aga see vahe ei ole suur.

Siin on meil 3 vektorit: shop, apples ja oranges, millest me paneme kokku tibble nimega fruits

```
## loome kolm vektorit
shop <- c("maxima", "tesco", "lidl")
apples <- c(1, 4, 43)
oranges <- c(2, 32, NA)
vabakava <- list(letters, runif(10), lm(mpg ~ cyl, mtcars))
## paneme need vektorid kokku tibble-sse
fruits <- tibble(shop, apples, oranges, vabakava)
fruits
#> # A tibble: 3 x 4
#> shop apples oranges vabakava
#> <chr> <dbl> <dbl>                                                                                                                                                                          <
```

Siin ta on, ilusti meie workspace-s. Pange tähele viimast tulpa "vabakava", mis sisaldab *character* vectorit, numbrilist vektorit ja lineaarse mudeli objekti.

Listi juba nii lihtsalt data.frame-i ei pane:

R objektid xxiii

```
dfs <- try(data.frame(shop, apples, oranges, vabakava))
dfs
#> [1] "Error in as.data.frame.default(x[[i]], optional = TRUE, stringsAsFactors = stringsAsFactors) : \n cannot
#> attr(,"class")
#> [1] "try-error"
#> attr(,"condition")
#> <simpleError in as.data.frame.default(x[[i]], optional = TRUE, stringsAsFactors = stringsAsFactors): cannot</pre>
```

Mõned asjad, mida tibblega (ja data framega) saab teha:

```
count(fruits, apples)
#> # A tibble: 3 x 2
   apples
     <dbl> <int>
#> 1 1.00
              1
#> 2 4.00
#> 3 43.0
count(fruits, shop)
#> # A tibble: 3 x 2
    shop
              n
    <chr> <int>
#> 1 lidl
#> 2 maxima
#> 3 tesco
summary(fruits)
#>
                        apples
       shop
                                  oranges
  Length:3
                    Min. : 1.0 Min. : 2.0
#> Class :character 1st Qu.: 2.5 1st Qu.: 9.5
  Mode :character Median : 4.0
                                  Median :17.0
#>
                     Mean :16.0 Mean :17.0
                     3rd Qu.:23.5
                                  3rd Qu.:24.5
#>
                     Max. :43.0
                                  Max. :32.0
#>
                                   NA's :1
#>
#>
  vabakava.Length vabakava.Class vabakava.Mode
#>
  26
             -none-
                        character
  10
             -none-
                        numeric
#>
  12
             lm
                        list
#>
#>
#>
#>
names(fruits)
#> [1] "shop"
                "apples"
                           "oranges" "vabakava"
```

xxiv Contents

```
colnames(fruits)
#> [1] "shop"
                 "apples"
                           "oranges" "vabakava"
nrow(fruits)
#> [1] 3
ncol(fruits)
#> [1] 4
arrange(fruits, desc(apples)) #sorteerib tabeli veeru "apples" väärtuste järgi langevalt (default on tõusev sor
#> # A tibble: 3 x 4
   shop apples oranges vabakava
    <chr> <dbl> <dbl> dbl> t>
#> 1 lidl 43.0 NA <S3: lm>
#> 2 tesco 4.00 32.0 <dbl [10]>
#> 3 maxima 1.00 2.00 <chr [26]>
top_n(fruits, 2, apples) #saab 2 rida, milles on kõige rohkem õunu
#> # A tibble: 2 x 4
#> shop apples oranges vabakava
   <chr> <dbl> <dbl>  <dr >
#> 1 tesco
          4.00
                   32.0 <dbl [10]>
                   NA <S3: lm>
#> 2 lidl 43.0
top_n(fruits, -2, apples) #saab 2 rida, milles on kõige vähem õunu
#> # A tibble: 2 x 4
    shop apples oranges vabakava
#> <chr> <dbl> <dbl> dbl> <list>
#> 1 maxima 1.00 2.00 <chr [26]>
#> 2 tesco
             4.00 32.0 <dbl [10]>
```

Tibblega saab teha maatriksarvutusi, kui kasutada ainult arvudega ridu. apply () arvutab maatriksi rea (1) või veeru (2) kaupa, vastavalt funktsioonile, mille sa ette annad.

```
colSums(fruits[ , 2:3])
#> apples oranges
       48
rowSums(fruits[ , 2:3])
#> [1] 3 36 NA
rowMeans(fruits[ , 2:3])
#> [1] 1.5 18.0 NA
colMeans(fruits[ , 2:3])
#> apples oranges
#>
       16
                NA
fruits_subset <- fruits[ , 2:3]</pre>
# 1 tähendab, et arvuta sd rea kaupa
apply(fruits_subset, 1, sd)
#> [1] 0.707 19.799
```

R objektid xxv

```
# 2 tähendab, et arvuta sd veeru kaupa
apply(fruits_subset, 2, sd)
#> apples oranges
#> 23.4 NA
```

Lisame käsitsi meie tabelile 1 rea:

Proovi ise:

```
add_column()
```

Eelnevaid verbe ei kasuta me vist enam kunagi sest tavaliselt loeme me andmed sisse väljaspoolt R-i. Aga väga kasulikud on järgmised käsud:

0.4.6.1 Rekodeerime tibble väärtusi

xxvi Contents

```
shop apples oranges vabakava
    <chr> <dbl> <dbl> <
#>
#> 1 maxima 1.00 2.00 <chr [26]>
#> 2 TESCO 4.00 32.0 <dbl [10]>
#> 3 konsum 132
               - 5.00 <NULL>
#> 4 lidl
                   NA
                        <S3: lm>
          333
fruits$apples[fruits$apples>100] <- NA</pre>
#> # A tibble: 4 x 4
    shop apples oranges vabakava
    <chr> <dbl> <dbl> dbl> t>
#> 1 maxima 1.00 2.00 <chr [26]>
#> 2 TESCO 4.00 32.0 <dbl [10]>
#> 3 konsum NA
                  - 5.00 <NULL>
#> 4 lidl
                  NA <S3: lm>
           NA
```

Remove duplicate rows where specific column (col1) contains duplicated values:

```
distinct(dat, col1, .keep_all = TRUE)
# kõikide col vastu
distinct(dat)
```

Rekodeerime Inf ja NA väärtused nulliks (mis küll tavaliselt on halb mõte):

```
# inf to 0
x[is.infinite(x)] <- 0
# NA to 0
x[is.na(x)] <- 0</pre>
```

0.4.6.2 Ühendame kaks tibblet rea kaupa

Tabeli veergude arv ei muutu, ridade arv kasvab.

R objektid xxvii

Vaata Environmentist need tabelid üle ja mõtle järgi, mis juhtus.

Kui bind_rows() miskipärast ei tööta, proovi do.call(rbind, dfs), mis on väga sarnane.

NB! Alati kontrollige, et ühendatud tabel oleks selline, nagu te tahtsite!

Näiteks, võib-olla te tahtsite järgnevat tabelit saada, aga võib-olla ka mitte:

```
df2 <- tibble(ColC = "d", ColD = 4)
## works by guessing your true intention
bind_rows(dfs1, df2)
#> # A tibble: 2 x 4
#> colA colB ColC ColD
#> <chr> <dbl> <chr> <dbl> <chr> <dbl> <chr> <ddl> <dd> < NA> NA</dd>
#> 2 <NA> NA d 4.00
```

0.4.6.3 ühendame kaks tibblet veeru kaupa

Meil on 2 verbi: bind_cols ja cbind, millest esimene on konservatiivsem. Proovige eelkõige bind_col-ga läbi saada, aga kui muidu ei saa, siis cbind ühendab vahest asju, mida bind_cols keeldub puutumast. NB! Alati kontrollige, et ühendatud tabel oleks selline, nagu te tahtsite!

```
dfx <- tibble(colC = c(4, 5, 6))
bind_cols(dfs, dfx)
#> # A tibble: 3 x 3
#> colA colB colC
#> <chr> <dbl> <dbl>
#> 1 a    1.00    4.00
#> 2 b    2.00    5.00
#> 3 c    3.00    6.00
```

0.4.6.4 tabelite ühendamine join()-ga

Kõigepealt 2 tabelit: df1 ja df2.

xxviii Contents

```
df2 <- tribble(</pre>
                   ~ instrument, ~ yr_of_birth,
 ~ Member,
                  "guitar",
 "John Lennon",
                                  1940,
 "Ringo Starr",
                    "drums",
                                   1940,
 "George Harrisson", "guitar",
                                   1942
)
df2
#> # A tibble: 3 x 3
#> Member instrument yr_of_birth
                  <chr>
  <chr>
                                  <dbl>
#> 1 John Lennon guitar
                                   1940
#> 2 Ringo Starr
                    drums
                                    1940
#> 3 George Harrisson guitar
                                    1942
```

Ühendan 2 tabelit nii, et mõlema tabeli kõik read ilmuvad uude tabelisse.

Ühendan esimese tabeliga df2 nii, et ainult df1 read säilivad, aga df2-lt võetakse sisse veerud, mis df1-s puuduvad. See on hea join, kui on vaja algtabelile lisada infot teistest tabelitest.

R objektid xxix

```
#> 1 John Lennon 1940 guitar
#> 2 Paul McCartney 1942 <NA>
```

Filtreerin välja need df1 read, millele vastab rida df2-s.

Filtreerin välja need df1 read, millele ei vasta rida df2-s.

0.4.6.5 Nii saab tibblest kätte vektori, millega saab tehteid teha.

Tibble jääb muidugi endisel kujul alles.

```
ubinad <- fruits$apples
ubinad <- ubinad + 2
ubinad
#> [1] 3 6 NA NA
## see on jälle vektor
str(ubinad)
#> num [1:4] 3 6 NA NA
```

0.4.6.6 Andmeraamide salvestamine (eksport-import)

Andmeraami saame salvestada näiteks csv-na (comma separated file) oma kõvakettale, kasutame "tidyverse" analooge paketist "readr", mille nimed on baas R funktsioonidest eristatavad alakriipsu "_" kasutamisega. "readr" laaditakse "tidyverse" laadimisega.

```
## loome uuesti fruits data tibble
shop <- c("maxima", "tesco", "lidl")
apples <- c(1, 4, 43)
oranges <- c(2, 32, NA)</pre>
```

xxx Contents

```
fruits <- tibble(shop, apples, oranges, vabakava)
## kirjutame fruits tabeli csv faili fruits.csv kataloogi data
write_csv(fruits, "data/fruits.csv")</pre>
```

Kuhu see fail läks? See läks meie projekti juurkataloogi kausta "data/", juurkataloogi asukoha oma arvuti kõvakettal leiame käsuga:

```
getwd()
#> [1] "/home/travis/build/rstats-tartu/lectures"
```

Andmete sisselugemine töökataloogist:

```
fruits <- read_csv("data/fruits.csv")</pre>
```

MS exceli failist saab tabeleid importida "readxl" raamatukogu abil.

```
library(readxl)
## kõigepealt vaatame kui palju sheete failis on
sheets <- excel_sheets("data/excelfile.xlsx")
## siis impordime näiteks esimese sheeti
dfs <- read_excel("data/excelfile.xlsx", sheet = sheets[1])</pre>
```

Excelist csv-na eksporditud failid tuleks sisse lugeda käsuga read_csv2 või read.csv2 (need on erinevad funktsioonid; read.csv2 loeb selle sisse data framena ja read_csv2 tibble-na).

R-i saab sisse lugeda palju erinevaid andmeformaate. Näiteks, installi RStudio addin: "Gotta read em all R", vaata eespool. See läheb ülesse tab-i Addins. Sealt saab selle avada ja selle abil tabeleid oma workspace üles laadida. Selline point-and-click lahendus sobib ehk tabelite esialgseks tutvumiseks, kuid korrektne on andmed importida programmaatiliselt oma skriptis.

Alternatiiv: mine alla paremake Files tab-le, navigeeri sinna kuhu vaja ja kliki faili nimele, mida tahad R-i importida.

Mõlemal juhul ilmub alla konsooli (all vasakul) koodijupp, mille jooksutamine peaks asja ära tegema. Te võite tahta selle koodi kopeerida üles vasakusse aknasse kus teie ülejäänud kood tulevastele põlvedele säilub.

Tüüpiliselt töötate R-s oma algse andmestikuga. Reprodutseeruvaks projektiks on vaja 2 asja: algandmeid ja koodi, millega neid manipuleerida.

R objektid xxxi

NB! R ei muuda algandmeid, mille te näiteks csv-na sisse loete - need jäävad alati selliseks nagu need instrumendi või andmesisestaja poolt väljastati.

Seega ei ole andmetabelite salvestamine töö vaheproduktidena sageli vajalik sest te jooksutate iga kord, kui te oma projekti juurde naasete, kogu analüüsi uuesti kuni kohani, kuhu te pooleli jäite. See tagab kõige paremini, et teie kood töötab tervikuna. Erandiks on tabelid, mille arvutamine võtab palju aega.

Tibble konverteerimine data frame-ks ja tagasi tibbleks:

0.4.7 Tabelit sisse lugedes vaata üle NA-d

```
diabetes <- read.table(file = "data/diabetes.csv", sep = ";", dec = ",", header = TRUE)
str(diabetes)
#> 'data.frame':
                   403 obs. of 19 variables:
             : int 1000 1001 1002 1003 1005 1008 1011 1015 1016 1022 ...
             : int 203 165 228 78 249 248 195 227 177 263 ...
   $ stab.glu: int 82 97 92 93 90 94 92 75 87 89 ...
          : int 56 24 37 12 28 69 41 44 49 40 ...
   $ ratio : num 3.6 6.9 6.2 6.5 8.9 ...
#> $ glyhb : num 4.31 4.44 4.64 4.63 7.72 ...
  $ location: Factor w/ 2 levels "Buckingham", "Louisa": 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 ...
             : int 46 29 58 67 64 34 30 37 45 55 ...
#> $ age
#> $ gender : Factor w/ 2 levels "female", "male": 1 1 1 2 2 2 2 2 2 1 ...
  $ height : int 62 64 61 67 68 71 69 59 69 63 ...
   $ weight : int 121 218 256 119 183 190 191 170 166 202 ...
   $ frame : Factor w/ 4 levels "","large","medium",..: 3 2 2 2 3 2 3 3 2 4 ...
   $ bp.1s
             : int 118 112 190 110 138 132 161 NA 160 108 ...
  $ bp.1d
            : int 59 68 92 50 80 86 112 NA 80 72 ...
             : int NA NA 185 NA NA NA 161 NA 128 NA ...
   $ bp.2d
             : int NA NA 92 NA NA NA 112 NA 86 NA ...
   $ waist
             : int 29 46 49 33 44 36 46 34 34 45 ...
             : int 38 48 57 38 41 42 49 39 40 50 ...
   $ hip
   $ time.ppn: int 720 360 180 480 300 195 720 1020 300 240 ...
aggr(diabetes, prop = FALSE, numbers = TRUE)
```

xxxii Contents



Siit on näha, et kui me viskame välja 2 tulpa ja seejärel kõik read, mis sisaldavad NA-sid, kaotame me umbes 20 rida 380-st, mis ei ole suur kaotus.

Kui palju ridu, milles on o NA-d? Mitu % kõikidest ridadest?

```
nrows <- nrow(diabetes)
  ncomplete <- sum(complete.cases(diabetes))
  ncomplete #136
#> [1] 136
  ncomplete/nrows #34%
#> [1] 0.337
```

Mitu NA-d on igas tulbas?

```
sapply(diabetes, function(x) sum(is.na(x)))
#>
          id
                 chol stab.glu
                                      hdl
                                              ratio
                                                        glyhb
   location
                         gender
                                   height
                                             weight
                                                        frame
                   age
                    0
#>
                                                          hip
      bp.1s
                bp.1d
                          bp.2s
                                    bp.2d
                                              waist
                                                            2
                    5
                            262
                                      262
                                                  2
  time.ppn
#>
```

Ploti NAd punasega igale tabeli reale ja tulbale mida tumedam halli toon seda suurem number selle tulba kontekstis:

```
matrixplot(diabetes)
```

R objektid xxxiii



Kuidas rekodeerida NA-d näiteks o-ks:

```
dfs[is.na(dfs)] <- 0
dfs[is.na(dfs)] <- "other"
dfs[dfs == 0] <- NA # teeb vastupidi 0-d NA-deks</pre>
```

Pane tähele, et NA tähistamine ei käi character vectorina vaid dedikeeritud is.na() funktsiooniga. coalesce teeb seda peenemalt. kõigepealt kõik

```
x <- c(1:5, NA, NA, NA)

coalesce(x, 0L)

#> [1] 1 2 3 4 5 0 0 0
```

Nii saab 2 vektori põhjal kolmanda nii, et NA-d asendatakse vastava väärtusega:

```
y <- c(1, 2, NA, NA, 5)

z <- c(NA, NA, 3, 4, 5)

coalesce(y, z)

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

filter_all(weather, any_vars(is.na(.))) näitab ridu, mis sisaldavad NA-sid

filter_at(weather, vars(starts_with("wind")), all_vars(is.na(.))) read, kus veerg, mis sisaldab wind, on NA.

Rekodeerime numbri vm NA-ks

```
na_if(x, y)
```

xxxiv Contents

```
x - vektor ehk tabeli veerg, mida modifitseerime
y - väärtus, mida soovime NA-ga asendada
```

0.4.8 Matrix

Maatriks on 2-dimensionaalne vektor, sisaldab ainult ühte tüüpi andmeid – numbrid, stringid, faktorid. Tip: me saame sageli andmeraami maatriksina kasutada kui me viskame sealt välja mittenumbrilised tulbad.

Aga saame ka andmeraame konverteerida otse maatriksiks (ja tagasi).

```
fruits <- as.matrix(fruits)
class(fruits)</pre>
```

0.4.9 Indekseerimine

Igale vektori, listi, andmeraami ja maatriksi elemendile vastab unikaalne postiindeks, mille abil saame just selle elemendi unikaalselt indentifitseerida, välja võtta ja töödelda.

Seega on indeksi mõte väga lühikese käsuga välja võtta R-i objektide üksikuid elemente.

R-s algab indeksi numeratsioon 1-st (mitte 0-st, nagu näiteks Pythonis).

0.4.9.1 Vektorid ja nende indeksid on ühedimensionaalsed

```
my_vector <- 2:5
my_vector
#> [1] 2 3 4 5
my_vector[1] #1. element ehk number 2
#> [1] 2
my_vector[c(1,3)] #1. ja 3. element
#> [1] 2 4
my_vector[-1] #kŏik elemendid, v.a. element number 1
#> [1] 3 4 5
my_vector[c(-1, -3)] #kŏik elemendid, v.a. element number 1 ja 3
#> [1] 3 5
my_vector[3:5] #elemendid 3, 4 ja 5 (element 5 on määramata, seega NA)
#> [1] 4 5 NA
my_vector[-(3:length(my_vector))] #1. ja 2. element
#> [1] 2 3
```

R objektid xxxv

0.4.9.2 Andmeraamid ja maatriksid on kahedimensionaalsed, nagu ka nende indeksid

2D indeksi kuju on [rea_indeks, veeru_indeks].

```
dat <- tibble(colA = c("a", "b", "c"), colB = c(1, 2, 3))</pre>
dat
# üks andmepunkt: 1 rida, 2. veerg
dat[1, 2]
# 1. rida, kõik veerud
dat[1, ]
# 2. veerg, kõik read
dat[, 2]
# kõik read peale 1.
dat[-1, ]
# viskab välja 2. veeru
dat[, -2]
# 2 andmepunkti: 2. rida, 1. ja 2. veerg
dat[2, 1:2]
# 2 andmepunkti: 2. rida, 3. ja 4. veerg
dat[2, c(1, 2)]
#viskab välja 1. ja 2. rea
dat[-c(1, 2), ]
#veerg nimega colB, output on erandina vektor!
dat$colB
```

Kui me indekseerimisega tibblest veeru ehk vektori välja võtame, on output class: tibble. Kui me teeme sama data frame-st, siis on output class: vector.

Nüüd veidi keerulisemad konstruktsioonid, mis võimaldavad tabeli ühe kindla veeru väärtusi välja tõmmata teise veeru väärtuste järgi filteerides. Püüdke sellest koodist aru saada, et te hiljem ära tunneksite, kui midagi sellist vastu tuleb. Õnneks ei ole teil endil vaja sellist koodi kirjutada, me õpetame teile varsti lihtsama filtri meetodi.

```
dat <- tibble(colA = c("a", "b", "c"), colB = c(1, 2, 3))
dat$colB[dat$colA != "a" ] #jätab sisse kõik vektori colB väärtused, kus samas tabeli reas olev colA väärtus er
#> [1] 2 3
dat$colA[dat$colB > 1] #jätab sisse kõik vektori colA väärtused, kus samas tabeli reas olev colB väärtus >1. on
#> [1] "b" "c"
```

0.4.9.3 Listide indekseerimine

Listi indekseerimisel kasutame kahte sorti nurksulge, "[]" ja "[[]]", mis töötavad erinevalt.

Kui listi vaadata nagu objektide vanglat, siis kaksiksulgude [[]] abil on võimalik üksikuid objekte

xxxvi Contents

vanglast välja päästa nii, et taastub nende algne kuju ehk class. Seevastu üksiksulud [] tekitavad uue listi, kus on säilinud osad algse listi elemendid, ehk uue vangla vähemate vangidega.

Kaksiksulud "[[]]" päästavad listist välja ühe elemendi ja taastavad selle algse class-i (data.frame, vektor, list jms). Üksiksulud "[]" võtavad algsest listist välja teie poolt valitud elemendid aga jätavad uue objekti ikka listi kujule.

```
my_list <- list(a = tibble(colA = c("A", "B"), colB = c(1, 2)), b = c(1, NA, "s"))
## this list has two elements, a data frame called "a" and a character vector called "b".
str(my_list)
#> List of 2
#> $ a:Classes 'tbl_df', 'tbl' and 'data.frame': 2 obs. of 2 variables:
#> ..$ colA: chr [1:2] "A" "B"
#> ..$ colB: num [1:2] 1 2
#> $ b: chr [1:3] "1" NA "s"
```

Tõmbame listist välja tibble:

```
my_tibble <- my_list[[1]]
my_tibble

#> # A tibble: 2 x 2

#> colA colB

#> <chr> <dbl>
#> 1 A 1.00

#> 2 B 2.00
```

See ei ole enam list.

Nüüd võtame üksiksuluga listist välja 1. elemendi, mis on tibble, aga output ei ole mitte tibble, vaid ikka list. Seekord ühe elemendiga, mis on tibble.

```
aa <- my_list[1]
str(aa)
#> List of 1
#> $ a:Classes 'tbl_df', 'tbl' and 'data.frame': 2 obs. of 2 variables:
#> ..$ colA: chr [1:2] "A" "B"
#> ..$ colB: num [1:2] 1 2
```

```
aa1 <- my_list$a[2,] #class is df
aa1
#> # A tibble: 1 x 2
#> colA colB
#> <chr> <dbl>
#> 1 B 2.00
```

```
aa3 <- my_list[[1]][1,]
aa3

#> # A tibble: 1 x 2

#> colA colB

#> <chr> <dbl>
#> 1 A 1.00
```

Kõigepealt läksime kaksiksulgudega listi taseme võrra sisse ja võtsime välja objekti my_list 1. elemendi, tema algses tibble formaadis, (indeksi 1. dimensioon). Seejärel korjame sealt välja 1. rea, tibble formaati muutmata ja seega üksiksulgudes (indeksi 2. ja 3. dimensioon).

Pane tähele, et [[]] lubab ainult ühe elemendi korraga listist välja päästa.

0.5 Regular expression ja find & replace

Regular expression annab võimaluse lühidalt kirjeldada mitte-üheseid otsinguparameetreid.

regular expression on string, mis kirjeldab mitut stringi

A regular expression⁶ Regular Expressions as used in R⁷

string on märkide järjestus, mis on jutumärkide vahel ("" või "). Osad märgid ei ole R stringis otse representeeritavad. Neid representeerivad nn special characters ehk erimärgid. Iga kord kui te regular expressionis näete peate seda stringis, mis representeerib seda rexexp-i, kirjutama kui \.

writeLines() näitab kuidas R näeb su stringi peale seda, kui erimärgid on välja loetud (parsitud).

⁶https://stat.ethz.ch/R-manual/R-devel/library/base/html/regex.html

⁷https://stat.ethz.ch/R-manual/R-devel/library/base/html/regex.html

xxxviii Contents

```
writeLines("\\.") # \.
writeLines("\\ is a backslash") # \ is a backslash
```

Enamus märke (k.a. tähed ja numbrid) tähistavad ainult iseennast.

· . tähistab igat märki.

Märgiklass on märkide nimekiri nurksulgude vahel, nagu näiteks [[:alnum:]], mis on sama kui [A-z0-9]. Enamasti tuleb need stringi kirjutada topelt nurksulgudes: [[:siia_märgiklass:]]. Aga näiteks [0-9] on üksik nurksulgudes.

- tavalised märgiklassid:
- [:alnum:] numbrid ja tähed: AacF123
- [:digit:] numbrid:123
- [:alpha:] tähed:asdf
- [:upper:] suured tähed: ASDF
- [:lower:] väiksed tähed: asdf
- [:punct:]!"#\$%&'()*+,-/:;<=>?@[]^_'`{|}~.
- [:space:] space, tab ja newline.
- [:blank:] tab ja newline.

```
trüki see
           regex
\\n
            \n new line (return)
            \t tab
\\t
            \s any whitespace (\S - any non-whitespace)
\\s
\\d
               any digit (\D - any non-digit)
\\w
            \w
               any word character (\W - non-word char)
                word boundaries
\\b
Selleks, et trükkida erimärk tavalise märgina:
trüki selleks
\\.
\\!
\\?
      ?
1111
     \
\\(
       (
}//{
```

• Repetition quantifiers put after regex specify how many times regex is matched: ?, zero or one; *, zero or more times; +, one or more times; {n,}, n or more times; {n,m}, n to m times.

- A anchors the regular expression to the start of the string.
- \$ anchors the the regular expression to end of the string.
- ab d tähendab ab või d
- [abe] tähendab ühte kolmest (kas a või b või e)
- [^abe] tähendab kõike, mis ei ole a või b või e
- [a-c] tähendab a või b või c

Sulud annavad eelistuse

• (ab|d)e tähendab abe või de

Leia string, millele järgneb või eelneb mingi string

- a(?=c) annab need a-d, millele järgneb c
- a(?!c) annab need a-d, millele ei järgne c
- (?<=b)a annab need a-d, millele eelneb b
- (?<!b)a annab need a-d, millele ei eelne b

patterns that match more than one character:

```
. (dot): any character apart from a newline.

\\d: any digit.

\\s: any whitespace (space, tab, newline).

\[abc]: match a, b, or c.

\[!abc]: match anything except a, b, or c.

To create a regular expression containing \d or \s, you???ll need to escape the \ for the string, so you will abc|d..f will match either "abc", or "deaf".
```

Et mitte interpreteerida stringi tavalise regex-ina: regex(pattern, ignore_case = FALSE, multiline = FALSE, comments = FALSE, dotall = FALSE, ...) ignore cases, match end of lines and end of strings, allow R comments within regex's , and/or to have . match everything including \n. Näiteks str_detect("I", regex("i", TRUE))

0.5.1 Common operations with regular expressions

- Locate a pattern match (positions)
- str_detect() annab TRUE/FALSE

xl Contents

- str_which() annab stringide, mis sisaldavad otsingumustrit, indeksinumbrid
- str_count() annab esinemiste arvu stringis
- str_locate_all() annab otsingumustri positsiooninumbri (indeksi) stringis
- Extract a matched pattern
- str_sub() võtab välja otsitud alamstringi; otsing indeksinumbrite järgi
- str_subset() võtab välja terve stringi; regex otsing
- str_extract_all() võtab välja mustri (alamstringi); regex otsing
- str_match_all() annab maatriksi, millel on veerg igale grupile regeximustris
- Replace a matched pattern
- str_replace_all()
- str_to_lower()
- str_to_upper()
- str_to_title()
- stringi pikkus
- str_length() annab märkide arvu stringis
- str_trim() võtab maha whitespace stringi algusest/lõpust
- ühenda ja eralda stringe
- str_c() ühendab, k.a. kollapseerib mitu stringi üheks (arg collapse=)
- str_dup() kordab stringi n korda
- str_split_fixed() jagab stringi alamstringide maatriksiks
- glue::glue_data() teeb stringi df-st, listist v environmentist
- järjesta stringe
- str_sort() annab sorditud character vectori

0.5.2 Find and replace

```
library(stringr)
x<- c("apple", "ananas", "banana")

#replaces all a-s at the beginning of strings with e-s
str_replace(x, "^a", "e")</pre>
```

```
#> [1] "epple" "enanas" "banana"
# str_replace only replaces at the first occurence at each string
str_replace(x, "a", "e")
#> [1] "epple" "enanas" "benana"
#str_replace_all replaces all a-s anywhere in the strings
str_replace_all(x, "a", "e")
#> [1] "epple" "enenes" "benene"
#replaces a and the following character at the end of string with nothing (i.e. deletes 2 chars)
str_replace(x, "a.$", "")
#> [1] "apple" "anan" "banana"
#replaces a-s or s-s at the end of string with e-s
str_replace(x, "(a|s)$", "e")
#> [1] "apple" "ananae" "banane"
#replaces a-s or s-s anywhere in the string with e-s
str_replace_all(x, "a|s", "e")
#> [1] "epple" "enenee" "benene"
#remove all numbers.
y<-c("as1", "2we3w", "3e")</pre>
str_replace_all(y, "\\d", "")
#> [1] "as" "wew" "e"
#remove everything, except numbers.
str_replace_all(y, "[A-Za-z_]", "")
#> [1] "1" "23" "3"
```

näide: meil on vector v, milles täht tähistab katse tüüpi, number, mis on tähe ees, tähistab mõõtmisob-

xlii Contents

jekti identiteeti ja tähe järel asuv number tähistab ajapunkti tundides (h). F ja f tähistavad sama asja. Kõigepealt võtame välja F-i mõõtmisojbekti ehk subjekti koodid

```
library(stringr)
v <- c("1F1", "12F2h", "13f1", "2S")

v_f <- str_subset(v, "[Ff]")
#filtreerime F ja f sisaldavad stringid
v_f
#> [1] "1F1" "12F2h" "13f1"
v_f_subject <- str_replace_all(v_f, "[Ff][0-9]+h?", "")
#string "F või f, number üks või enam korda, h 0 või enam korda" asendada tühja stringiga
v_f_subject
#> [1] "1" "12" "13"
```

Ja nääd võtame välja ajapunktide koodid. Kõigepealt asendame stringid, mis sisaldavad vähemalt üht numbrit, millele järgneb F v f tühja stringiga. Seejärel asendame tühja stringiga h-d. Ja lõpuks avaldame iga ajapunkti numbrina (mitte enam stringina).

```
library(tidyverse)
str_replace_all(v_f, "[0-9]+[Ff]", "") %>% str_replace_all("h", "") %>% as.integer
#> [1] 1 2 1
```

0.6 Funktsioonid on R keele verbid

Kasutaja ütleb nii täpselt kui oskab, mida ta tahab ja R-s elab kratt, kes püüab ära arvata, mida on vaja teha. Vahest teeb kah. Vahest isegi seda, mida kasutaja tahtis. Mõni arvab, et R-i puudus on veateadete puudumine või krüptilised veateated. Sama kehtib ka R-i helpi kohta. Seega tasub alati kontrollida, kas R ikka tegi seda, mida sina talle enda arust ette kirjutasid.

Paljudel juhtudel ütleb (hea) funktsiooni nimi mida see teeb:

```
# create two test vectors
x <- c(6, 3, 3, 4, 5)
y <- c(1, 3, 4, 2, 7)</pre>
```

```
# calculate correlation
cor(x, y)
#> [1] -0.117
```

Funktsioonid on R keele verbid xliii

```
# calculate sum
sum(x)
#> [1] 21
# calculate sum of two vectors
sum(x, y)
#> [1] 38
# calculate average
mean(x)
#> [1] 4.2
# calculate median
median(x)
#> [1] 4
# calculate standard deviation
sd(x)
#> [1] 1.3
# return quantiles
quantile(x)
    0% 25% 50% 75% 100%
     3 3 4 5 6
# return maximum value
max(x)
#> [1] 6
# return minimum value
min(x)
#> [1] 3
```

R-is teevad asju programmikesed, mida kutsutakse **funktsioonideks**. Te võite mõelda funktsioonist nagu verbist. Näiteks funktsiooni sum() korral loe: "võta summa". Iga funktsiooni nime järel on sulud. Nende sulgude sees asuvad selle funktsiooni **argumendid**. Argumendid määravad ära funktsiooni käitumise. Et näha, millised argumendid on funktsiooni käivitamiseks vajalikud ja milliseid on üldse võimalik seadistada, kasuta 'help' käsku.

```
?sum
```

```
Help paneelis paremal all ilmub nüüd selle funktsiooni R dokumentatsioon. Vaata seal peatükki Usage: sum(..., na.rm = FALSE) ja edasi peatükki Arguments, mis ütleb, et ... (ellipsis) tähistab vektoreid. sum {base} R Documentation
Sum of Vector Elements
Description:
```

sum returns the sum of all the values present in its arguments.

xliv Contents

```
Usage
sum(..., na.rm = FALSE)
Arguments
... - numeric or complex or logical vectors.
na.rm - logical. Should missing values (including NaN) be removed?
```

Seega võtab funktsioon sum() kaks argumenti: vektori arvudest (või loogilise vektori, mis koosneb TRUE ja FALSE määrangutest), ning "na.rm" argumendi, millele saab anda väärtuseks kas, TRUE või FALSE. Usage ütleb ka, et vaikimisi on na.rm = FALSE, mis tähendab, et sellele argumendile on antud vaikeväärtus – kui me seda ise ei muuda, siis jäävad NA-d arvutusse sisse. Kuna NA tähendab "tundmatu arv" siis iga tehe NA-dega annab vastuseks "tundmatu arv" ehk NA (tundmatu arv + 2 = tundmatu arv). Seega NA tulemus annab märku, et teie andmetes võib olla midagi valesti.

```
## moodustame vektori
apples <- c(1, 34, 43, NA)
## arvutame summa
sum(apples, na.rm = TRUE)
#> [1] 78
```

Niimoodi saab arvutada summat vektorile nimega "apples".

Sisestades R käsureale funktsiooni ilma selle sulgudeta saab masinast selle funktsiooni koodi. Näiteks:

```
sum
#> function (..., na.rm = FALSE) .Primitive("sum")
```

Tulemus näitab, et sum() on Primitive funktsioon, mis põhimõtteliselt tähendab, et ta põhineb C koodil ja ei kasuta R koodi.

0.6.1 Kirjutame R funktsiooni

Võib ju väita, et funktsiooni ainus mõte on peita teie eest korduvad vajalikud koodiread kood funktsiooni nime taha. Põhjus, miks R-s on funktsioonid, on korduse vähendamine, koodi loetavaks muutmine ja seega ka ruumi kokkuhoid. Koodi funktsioonidena kasutamine suurendab analüüside reprodutseeritavust, kuna funktsioonis olev kood pärineb ühest allikast, mitte ei ole paljude koopiatena igal pool laiali. See muudab pikad koodilõigud hõlpsalt taaskasutatavaks sest lihtsam on kirjutada lühike funktsiooni nimi ja sisestada selle funktsiooni argumendid. Koodi funktsioonidesse kokku surumine vähendab võimalusi lollideks vigadeks, mida te võite teha pikkade koodijuppidega manipuleerides. Seega tasub teil õppida ka oma korduvaid koodiridu funktsioonidena vormistama.

Kõige pealt kirjutame natuke koodi.

Funktsioonid on R keele verbid xlv

```
# two apples
apples <- 2
# three oranges
oranges <- 3
# parentheses around expression assigning result to an object
# ensure that result is also printed to R console
(inventory <- apples + oranges)
#> [1] 5
```

Ja nüüd pakendame selle tehte funktsiooni add2(). Funktsiooni defineerimiseks kasutame järgmist r ekspressiooni function(arglist) expr, kus "arglist" on tühi või ühe või rohkema nimega argumenti kujul name=expression; "expr" on R-i ekspressioon st. kood mida see funktsiooni käivitab. Funktsiooni viimane evlueeritav koodirida on see, mis tuleb välja selle funktsiooni outputina.

All toodud näites on selleks x + y tehte vastus.

```
add2 <- function(x, y) {
    x + y
}</pre>
```

Seda koodi jooksutades näeme, et meie funktsioon ilmub R-i Environmenti, kuhu tekib Functions lahter. Seal on näha ka selle funktsiooni kaks argumenti, apples ja oranges.

Antud funktsiooni käivitamine annab veateate, sest funktsiooni argumentidel pole väärtusi:

```
## run function in failsafe mode
inventory <- try(add2())
## when function fails, error message is returned
class(inventory)
#> [1] "try-error"
## print error message
cat(inventory)
#> Error in add2() : argument "x" is missing, with no default
```

Andes funktsiooni argumentidele väärtused, saab väljundi:

```
## run function with proper arguments
inventory <- add2(x = apples, y = oranges)
## numeric vector is returned
class(inventory)
#> [1] "numeric"
## result
inventory
#> [1] 5
```

xlvi Contents

Nüüd midagi kasulikumat!

Funktsioon standrardvea arvutamiseks (baas R-s sellist funktsiooni ei ole): sd() funktsioon arvutab standardhälbe. Sellel on kaks argumenti: x and na.rm. Me teame, et SEM=SD/sqrt(N) kus N = length(x)

```
calc_sem <- function(x) {
  stdev <- sd(x)
  n <- length(x)
  stdev / sqrt(n)
}</pre>
```

x hoiab lihtsalt kohta andmetele, mida me tahame sinna funktsiooni suunata. sd(), sqrt() ja length() on olemasolevad baas R funktsioonid, mille me oma funktsiooni hõlmame.

```
## create numeric vector
numbers <- c(2, 3.4, 54, NA, 3)
calc_sem(numbers)
#> [1] NA
```

No jah, kui meil on andmetes tundmatu arv (NA) siis on ka tulemuseks tundmatu arv.

Sellisel juhul tuleb NA väärtused vektorist enne selle funktsiooni kasutamist välja visata:

```
numbers_filtered <- na.omit(numbers)
calc_sem(numbers_filtered)
#> [1] 12.8
```

On ka võimalus funktsiooni sisse kirjutada **NA väärtuste käsitlemine**. Näiteks, üks võimalus on **anda viga** ja funktsioon katkestada, et kasutaja saaks ise ühemõtteliselt oma andmetest NA väärtused eemaldada. Teine võimalus on funktsioonis **NA-d vaikimisi eemaldada** ja anda selle kohta näiteks teade.

NA-de vaikimisi eemaldamiseks on hetkel mitu võimalust, kasutame kõigepealt nö. valet lahendust:

```
calc_sem <- function(x) {
    ## kasutame sd funktsiooni argumenti na.rm
    stdev <- sd(x, na.rm = TRUE)
    n <- length(x)
    stdev / sqrt(n)
}

calc_sem(numbers)
#> [1] 11.5
```

See annab meile vale tulemuse sest na.rm = TRUE viskab küll NA-d välja meie vektorist aga jätab vektori pikkuse muutmata (length(x) rida).

Graafilised lahendused xlvii

Teeme uue versiooni oma funktsioonist, mis viskab vaikimisi välja puuduvad väärtused, kui need on olemas ja annab siis ka selle kohta hoiatuse.

```
## x on numbriline vektor
calc_sem <- function(x) {</pre>
  ## viskame NA väärtused vektorist välja
  x <- na.omit(x)</pre>
  ## kui vektoris on NA väärtusi, siis hoiatame kasutajat
  if(inherits(na.action(x), "omit")) {
    warning("Removed NAs from vector.\n")
  }
  ## arvutame standardvea kasutades filtreeritud vektorit
  stdev \leftarrow sd(x)
  n <- length(x)</pre>
  stdev / sqrt(n)
}
calc_sem(numbers)
#> Warning in calc_sem(numbers): Removed NAs from vector.
#> [1] 12.8
length(numbers)
#> [1] 5
```

Missugune funktsiooni käitumine valida, sõltub kasutaja vajadusest. Rohkem infot NA käsitlemise funktsioonide kohta saab ?na.omit abifailist.

Olgu see õpetuseks, et funktsioonide kirjutamine on järk-järguline protsess ja sellele, et alati saab paremini teha.

0.7 Graafilised lahendused

R-s on kaks olulisemat graafikasüsteemi mida võib vaadata nagu kaht eraldi keelt mis mõlemad elavad R keele sees.

- Baasgraafika võimaldab väga lihtsate vahenditega teha kiireid ja suhteliselt ilusaid graafikuid. Seda kasutame sageli enda tarbeks kiirete plottide tegemiseks. Baasgraafika abil saab teha ka väga keerukaid ja kompleksseid publitseerimiskavaliteedis graafikuid.
- "ggplot2" raamatukogu on hea ilupiltide vormistamiseks ja keskmiselt keeruliste visualiseeringute tegemiseks.

xlviii Contents

Kuigi "ggplot2" ja tema sateliit-raamatukogud on meie põhilised huviobjekid, alustame siiski baas-graafikast. Ehki me piirdume vaid väga lihtsate näidetega tasub teada, et baasgraafikas saab teha ka komplekseid visualiseeringuid: http://shinyapps.org/apps/RGraphCompendium/index.php

Laadime peatükis edaspidi vajalikud libraryd:

```
library(tidyverse)
library(ggthemes)
library(ggrepel)
library(ggjoy)
library(wesanderson)
```

0.7.1 Baasgraafika

Kõigepealt laadime tabeli, mida me visuaalselt analüüsima hakkame:

```
iris <- as_tibble(iris)</pre>
iris
#> # A tibble: 150 x 5
    Sepal.Length Sepal.Width Petal.Length Petal.Width
           <dbl>
                        <dbl>
                                     <dbl>
                                                 <dbl>
#> 1
           5.10
                        3.50
                                     1.40
                                                 0.200
           4.90
                         3.00
                                      1.40
                                                 0.200
#> 3
            4.70
                         3.20
                                      1.30
                                                 0.200
            4.60
                         3.10
                                      1.50
                                                 0.200
            5.00
                         3.60
                                      1.40
                                                 0.200
             5.40
                         3.90
                                      1.70
                                                 0.400
#> # ... with 144 more rows, and 1 more variable:
      Species <fct>
```

See sisaldab mõõtmistulemusi sentimeetrites kolme iirise perekonna liigi kohta. Esimest korda avaldati need andmed 1936. aastal R.A. Fisheri poolt.

Baasgraafika põhiverb on plot(). See püüab teie poolt ette antud andmete pealt ära arvata, millist graafikut te soovite. plot() põhiargumendid on x ja y, mis määravad selle, mis väärtused asetatakse x-teljele ja mis läheb y-teljele. Esimene argument on vaikimisi x ja teine y.

Kui te annate ette faktorandmed, on vastuseks tulpdiagramm, kus tulbad loevad üles selle faktori kõigi tasemete esinemiste arvu. Antud juhul on meil igast liigist mõõdetud 50 isendit.

```
plot(iris$Species)
```

Graafilised lahendused xlix



Kui te annate ette ühe pideva muutuja:

```
plot(iris$Sepal.Length)
```



Nüüd on tulemuseks graafik, kus on näha mõõtmisete rea (ehk tabeli) iga järgmise liikme (tabeli rea) väärtus. Siin on meil kokku 150 mõõtmist muutujale Sepal. Length.

Alternatiiv sellele vaatele on stripchart()

```
stripchart(iris$Sepal.Length)
```

1 Contents



Enam lihtsamaks üks joonis ei lähe!

Mis juhtub, kui me x-teljele paneme faktortunnuse ja y-teljele pideva tunnuse?

```
plot(iris$Species, iris$Sepal.Length)
```



Vastuseks on boxplot. Sama graafiku saame ka nii:

```
boxplot(iris$Sepal.Length ~ iris$Species).
```

Siin on tegu R-i mudeli notatsiooniga: y-telje muutuja, tilde, x-telje muutuja. Tilde näitab, et y sõltub x-st stohhastiliselt, mitte deterministlikult. Deterministliku seost tähistatakse võrdusmärgiga (=).

Graafilised lahendused li

Aga vastupidi?

```
plot(iris$Sepal.Length, iris$Species)
```



Pole paha, see on üsna informatiivne scatterplot.

Järgmiseks kahe pideva muutuja scatterplot, kus me veel lisaks värvime punktid liikide järgi.

```
plot(iris$Sepal.Length, iris$Sepal.Width, col = iris$Species)
```



Ja lõpuks tõmbame läbi punktide punase regressioonijoone:

lii Contents

```
plot(iris$Sepal.Length, iris$Sepal.Width)
model <- lm(iris$Sepal.Width ~ iris$Sepal.Length)
abline(model, col = "red", lwd = 2)</pre>
```



"lwd" parameeter reguleerib joone laiust. lm() on funktsioon, mis fitib sirge vähimruutude meetodil. Mis juhtub, kui me anname plot() funktsioonile sisse kogu irise tibble?

```
plot(iris, col = iris$Species)
```



Juhhei, tulemus on paariviisiline graafik kõigist muutujate kombinatsioonidest.

Graafilised lahendused liii

Ainus mitte-plot verb, mida baasgraafikas vajame, on hist(), mis joonistab histogrammi.

```
hist(iris$Sepal.Length)
```

Histogram of iris\$Sepal.Length



Histogrammi tegemiseks jagatakse andmepunktid nende väärtuste järgi bin-idesse ja plotitakse igasse bin-i sattunud andmepunktide arv. Näiteks esimeses bin-is on "Sepal.Length" muutuja väärtused, mis jäävad 4 ja 4.5 cm vahele ja selliseid väärtusi on kokku viis. Histogrammi puhul on oluline teada, et selle kuju sõltub bin-ide laiusest. Bini laiust saab muuta kahel viisil, andes ette bin-ide piirid või arvu:

```
hist(iris$Sepal.Length, breaks = seq(4, 9, by = 0.25))
```

Histogram of iris\$Sepal.Length



liv Contents

või

```
hist(iris$Sepal.Length, breaks = 15)
```

Histogram of iris\$Sepal.Length



See viimane on kiire viis bin-i laiust reguleerida, aga arvestage, et sõltuvalt andmetest ei pruugi "breaks = 15" tähendada, et teie histogrammil on 15 bin-i.

Ja lõpuks veel üks histogramm, et demonstreerida baas R-i võimalusi (samad argumendid töötavad ka plot () funktsioonis):

```
hist(iris$Sepal.Length,
    freq = FALSE,
    col="red",
    breaks = 15,
    xlim = c(3, 9),
    ylim = c(0, 0.6),
    main = "Iris",
    xlab = "Sepal length",
    ylab = "Probability density")
abline(v = median(iris$Sepal.Length), col = "blue", lwd = 2)
abline(h = 0.3, col = "cyan", lwd = 2)
```

Graafilised lahendused lv



0.7.2 ggplot2

Ggplot on avaldamiseks sobiva tasemega lihtne aga võimas graafikasüsteem. Näiteid selle abil tehtud visualiseeringutest leiab näiteks järgnevatelt linkidelt:

- http://ggplot2.tidyverse.org/reference/
- http://www.r-graph-gallery.com
- http://www.ggplot2-exts.org
- http://www.cookbook-r.com

"ggplot2" paketi põhiverb on ggplot(). See graafikasüsteem töötab kiht-kihi-haaval ja uusi kihte lisatakse pluss-märgi abil. See annab modulaarsuse kaudu lihtsuse ja võimaluse luua ka keerulisi taieseid. Tõenäoliselt on ggplot hetkel kättesaadavatest graafikasüsteemidest parim (kaasa arvates tasulised programmid!).

ggploti töövoog on järgmine, minimaalselt pead ette andma kolm asja:

- 1. andmed, mida visualiseeritakse,
- 2. aes() funktsiooni, mis määrab, milline muutuja läheb x-teljele ja milline y-teljele, ning
- 3. **geom**, mis määrab, mis tüüpi visualiseeringut sa tahad.

Lisaks määrad sa aes ()-is, kas ja kuidas sa tahad grupeerida pidevaid muutujaid faktori tasemete järgi. Kõigepealt suuname oma andmed ggplot() funktsiooni:

```
ggplot(iris)
```

lvi Contents

Saime tühja ploti. Erinevalt baasgraafikast, ggplot-i puhul ainult andmetest ei piisa, et graafik valmis joonistataks. Vaja on lisada kiht-kihilt instruktsioonid, kuidas andmed graafikule paigutada ja missugust graafikutüüpi visualiseerimiseks kasutada.

Nüüd ütleme, et x-teljele pannakse "Sepal.Length" ja y-teljele "Sepal.Width" andmed. Pane siin tähele, et me suuname kõigepealt selle ploti objekti p ja alles siis trükime selle ggplot objekti välja. Antud näites, lisame edaspidi graafika kihte sellele ggplot objektile.

```
p <- ggplot(iris, aes(x = Sepal.Length, y = Sepal.Width))
p

4.5-

4.0-

4.5-

4.0-

2.5-

2.0-

5 6 7 8
```

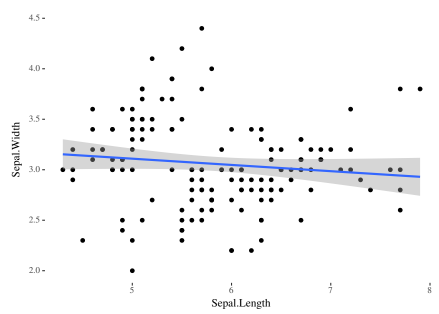
Aga graafik on ikka tühi sest me pole ggplotile öelnud, millist visualiseeringut me tahame. Teeme

Sepal.Length

Graafilised lahendused lvii

seda nüüd ja lisame andmepunktid kasutades geom_smooth-i ja lineaarse regressioonijoone kasutades geom_smooth funktsiooni koos argumendiga method = "lm". Ka nüüd täiendame ggplot objekti p uute kihtidega:

```
p <- p + geom_point() + geom_smooth(method = "lm")
p</pre>
```



Veelkord, me lisasime kaks kihti: esimene kiht geom_point() visualiseerib andmepunktid ja teine geom_smooth(method = "lm") joonistab regressioonisirge koos usaldusintervalliga (standardviga).

Plussmärk peab ggplot-i koodireas olema vana rea lõpus, mitte uue rea (kihi) alguses

0.7.2.1 Lisame plotile sirgjooni

Horisontaalsed sirged saab graafikule lisada geom_hline() abil. Pane tähele, et eelnevalt me andsime oma ggplot-i põhikihtidele nime "p" ja seega panime selle alusploti oma töökeskkonda, et saaksime seda korduvkasutada.

Lisame graafikule p horisontaaljoone y = 20:

```
# Add horizontal line at y = 20
p + geom_hline(yintercept = 20)
```

lviii Contents

20 —

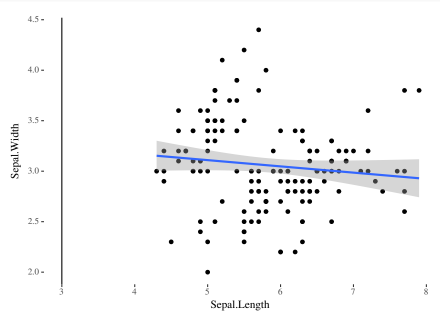
Sepal.Width

15 -

5 - 6 7 8 Sepal.Length

 $\label{thm:contine} Vertikaalseid\ sirgeid\ saab\ lisada\ {\tt geom_vline()}\ abil,\ n\"aiteks\ vertikaalne\ sirge\ asukohas\ x=3:$

```
# Add a vertical line at x = 3
p + geom_vline(xintercept = 3)
```

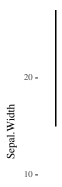


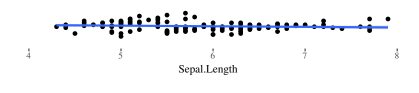
0.7.2.2 Segmendid ja nooled

"ggplot2" funktsioon geom_segment() lisab joonejupi, mille algus ja lõpp on ette antud.

Graafilised lahendused lix

```
# Add a vertical line segment
p + geom_segment(aes(x = 4, y = 15, xend = 4, yend = 27))
# Add horizontal line segment
p + geom_segment(aes(x = 2, y = 15, xend = 3, yend = 15))
```





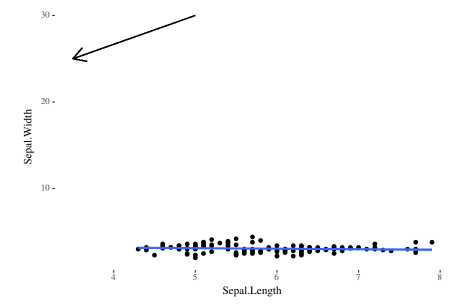
Sepal.Width

12 -

½ ¼ ½ ½ § Sepal.Length

Saab joonistada ka **nooli**, kasutades arumenti "arrow" funktsioonis geom_segment()

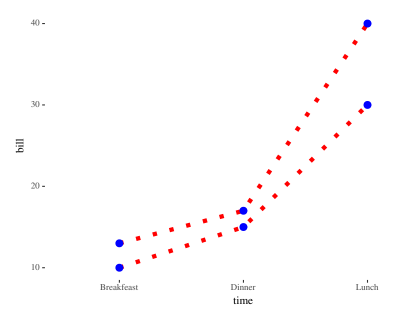
lx Contents



0.7.2.3 Joongraafikud

"ggplot2"-s on näiteks joonetüübid on "blank", "solid", "dashed", "dotted", "dotdash", "longdash", "twodash".

Graafilised lahendused lxi



Järgneval graafikul muudame joonetüüpi automaatselt muutuja sex taseme järgi:

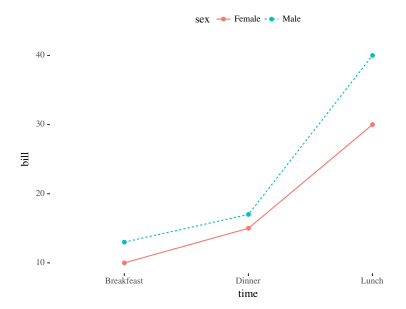
```
# Change line types + colors

ggplot(meals, aes(x = time, y = bill, group = sex)) +

geom_line(aes(linetype = sex, color = sex)) +

geom_point(aes(color = sex)) +

theme(legend.position = "top")
```



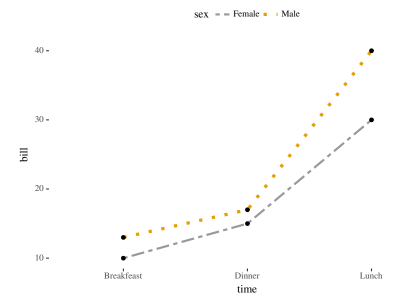
Muuda jooni käsitsi:

• scale_linetype_manual():joone tüüp

lxii Contents

- scale_color_manual():joone värv
- scale_size_manual():joone laius

```
ggplot(meals, aes(x = time, y = bill, group = sex)) +
geom_line(aes(linetype = sex, color = sex, size = sex)) +
geom_point() +
scale_linetype_manual(values = c("twodash", "dotted")) +
scale_color_manual(values = c('#9999999', '#E69F00')) +
scale_size_manual(values = c(1, 1.5)) +
theme(legend.position = "top")
```

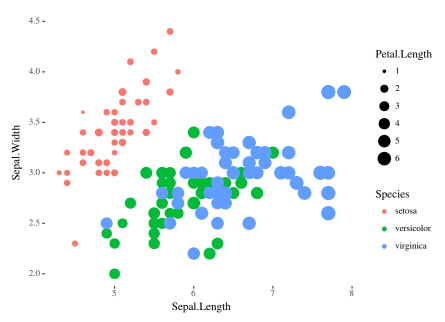


0.7.2.4 Punktide tähistamise trikid

aes() töötab nii ggplot() kui geom_ funktsioonides.

```
ggplot(iris) +
geom_point(aes(x = Sepal.Length, y = Sepal.Width, size = Petal.Length, color = Species))
```

Graafilised lahendused lxiii



Kui me kasutame color argumenti aes ()-st väljaspool, siis värvime kõik punktid sama värvi.

Kasulik trikk on kasutada mitut andmesetti sama ploti tegemiseks. Uus andmestik – "mpg" – on autode kütusekulu kohta.

```
head(mpg, 2)
#> # A tibble: 2 x 11
#> manufacturer model displ year cyl trans drv
```

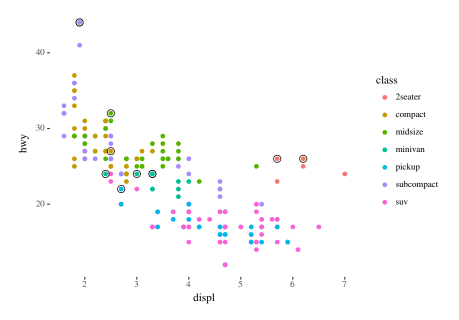
lxiv Contents

```
<chr> <dbl> <int> <int> <chr>
    <chr>
                                              <chr>
                a4
                      1.80 1999 4 auto(l5) f
#> 1 audi
#> 2 audi
                a4
                      1.80 1999
                                    4 manual(m~ f
#> # ... with 4 more variables: cty <int>, hwy <int>,
#> # fl <chr>, class <chr>
best_in_class <- mpg %>%
 group_by(class) %>%
 top_n(1, hwy)
head(best_in_class)
#> # A tibble: 6 x 11
#> # Groups: class [2]
    manufacturer model displ year cyl trans drv
    <chr>
          <chr> <dbl> <int> <int> <chr> <chr>
#> 1 chevrolet corvette 5.70 1999 8 manua~ r
#> 2 chevrolet corvette 6.20 2008
                                     8 manua~ r
             caravan~ 2.40 1999 4 auto(~ f
#> 3 dodge
#> 4 dodge
              caravan~ 3.00 1999 6 auto(~ f
#> 5 dodge
               caravan~ 3.30 2008 6 auto(~ f
              caravan~ 3.30 2008 6 auto(~ f
#> 6 dodge
#> # ... with 4 more variables: cty <int>, hwy <int>,
#> # fl <chr>, class <chr>
```

Siin läheb kitsam andmeset uude geom_point() kihti ja teeb osad punktid teistsuguseks. Need on oma klassi parimad autod.

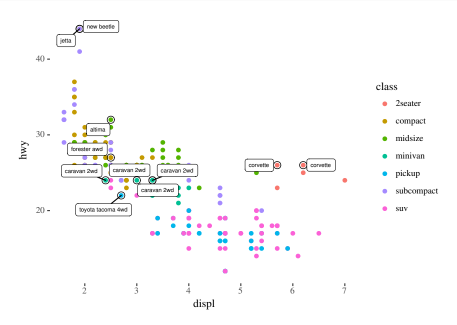
```
ggplot(mpg, aes(displ, hwy)) +
geom_point(aes(colour = class))+
geom_point(size = 3, shape = 1, data = best_in_class)
```

Graafilised lahendused lxv



Lõpuks toome graafikul eraldi välja nende parimate autode mudelite nimed. Selleks kasutame "ggrepel" raamatukogu funktsiooni geom_label_repel().

```
ggplot(mpg, aes(displ, hwy)) +
  geom_point(aes(colour = class))+
  geom_point(size = 3, shape = 1, data = best_in_class) +
  geom_label_repel(aes(label = model), data = best_in_class, cex = 2)
```



lxvi Contents

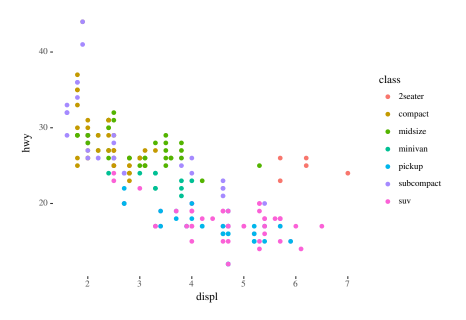
0.7.3 Facet - pisigraafik

Kui teil on mitmeid muutujaid või nende alamhulki, on teil kaks võimalust.

1. grupeeri pidevad muutujad faktormuutujate tasemete järgi ja kasuta color, fill, shape, size alpha parameetreid, et erinevatel gruppidel vahet teha.

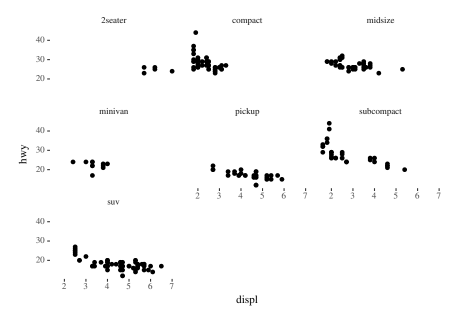
2. grupeeri samamoodi ja kasuta facet-it, et iga grupp omaenda paneelile panna.

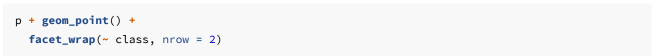
```
# here we separate different classes of cars into different colors
p <- ggplot(mpg, aes(displ, hwy))
p + geom_point(aes(colour = class))</pre>
```

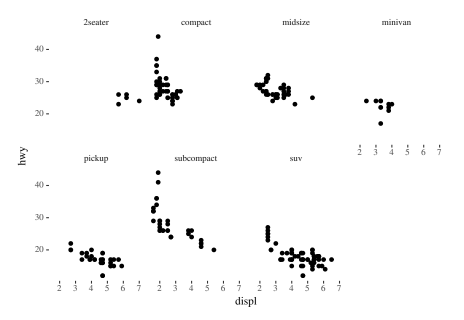


```
p + geom_point() +
facet_wrap(~ class)
```

Graafilised lahendused lxvii



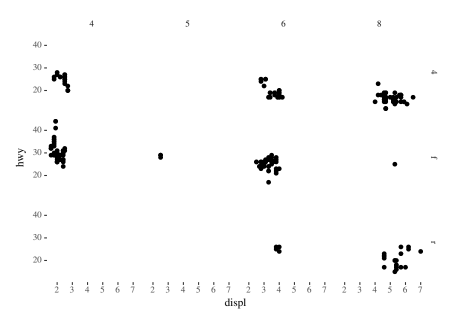




Kui me tahame kahe muutuja kõigi kombinatsioonide vastu paneele, siis kasuta facet_grid() funkt-siooni.

lxviii Contents

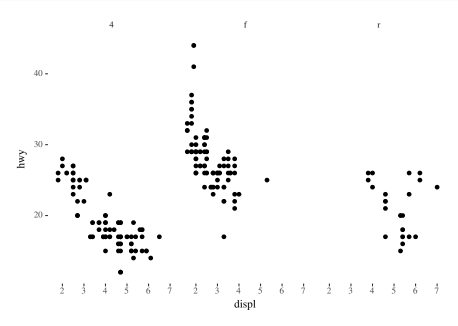
```
p + geom_point() +
facet_grid(drv ~ cyl)
```



- "drv" drive 4(-wheel), f(orward), r(ear).
- "cyl" cylinders 4, 5, 6, or 8.

Kasutades punkti . on võimalik asetada kõik alamgraafikud kõrvuti (. ~ var) või üksteise peale (var ~ .).

```
p + geom_point() +
facet_grid(. ~ drv)
```



Graafilised lahendused lxix

```
p + geom_point() +
facet_grid(drv ~ .)
```



0.7.4 Mitu graafikut paneelidena ühel joonisel

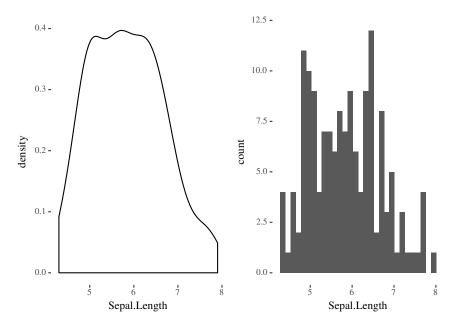
Kõigepealt tooda komponentgraafikud ggplot() abil ja tee nendest graafilised objektid. Näiteks nii:

```
library(tidyverse)
i1 <- ggplot(data= iris, aes(x=Sepal.Length)) + geom_histogram()
i2 <- ggplot(data= iris, aes(x=Sepal.Length)) + geom_density()</pre>
```

Seejäral, kasuta funktsioon gridExtra::grid.arrange() et graafikud kõrvuti panna

```
library(gridExtra)
grid.arrange(i2, i1, nrow = 1) # ncol = 2 also works
```

lxx Contents



0.7.5 Teljed

0.7.5.1 Telgede ulatus

Telgede ulatust saab määrata kolmel erineval viisil

- 1. filtreeri andmeid, mida plotid
- pane x- ja y-teljele piirangud xlim(), ylim()

Telgede ulatust saab muuta ka x- ja y-teljele eraldi:

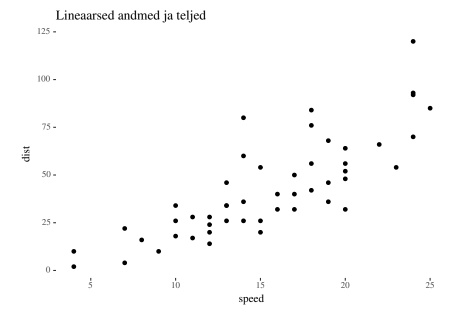
- scale_x_continuous(limits = range(mpg\$displ))
- scale_y_continuous(limits = range(mpg\$hwy))

0.7.5.2 Log skaalas teljed

1. Lineaarsed andmed lineaarsetel telgedel.

```
ggplot(cars, aes(x = speed, y = dist)) +
geom_point() +
ggtitle("Lineaarsed andmed ja teljed")
```

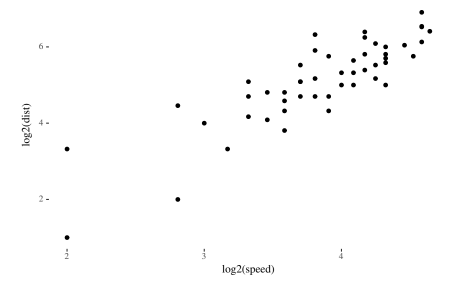
Graafilised lahendused lxxi



2. Logaritmi andmed aes()-s.

```
ggplot(cars, aes(x = log2(speed), y = log2(dist))) +
  geom_point() +
  ggtitle("Andmed ja teljed on logaritmitud")
```

Andmed ja teljed on logaritmitud

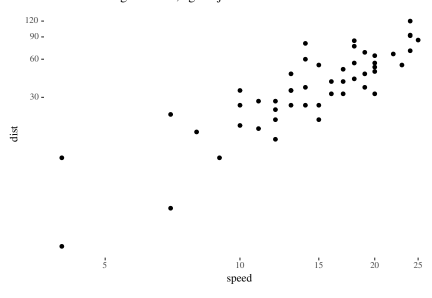


3. Andmed on logaritmitud, aga teljed mitte.

lxxii Contents

```
ggplot(cars, aes(x = speed, y = dist)) +
  geom_point() +
  coord_trans(x = "log2", y = "log2") +
  ggtitle("Andmed on logaritmitud, aga teljed mitte")
```

Andmed on logaritmitud, aga teljed mitte



0.7.5.3 Pöörame graafikut 90 kraadi

```
ggplot(iris, mapping = aes(x = Species, y = Sepal.Length)) +
  geom_boxplot() +
  coord_flip()
```

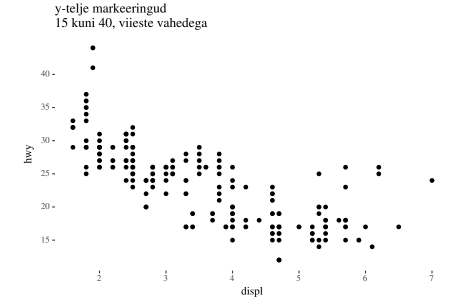
Graafilised lahendused lxxiii



0.7.5.4 Muudame telgede markeeringuid

Muudame y-telje markeeringut:

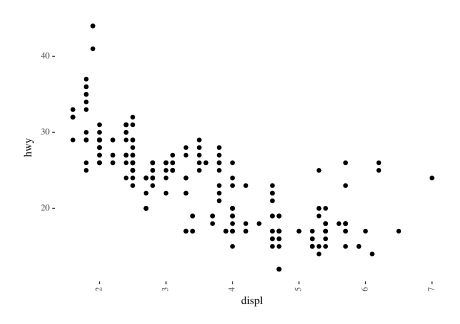
```
ggplot(mpg, aes(displ, hwy)) +
  geom_point() +
  scale_y_continuous(breaks = seq(15, 40, by = 5)) +
  ggtitle("y-telje markeeringud\n15 kuni 40, viieste vahedega")
```



Muudame x-telje markeeringute nurka muutes theme() funktsiooni argumenti "axis.text.x":

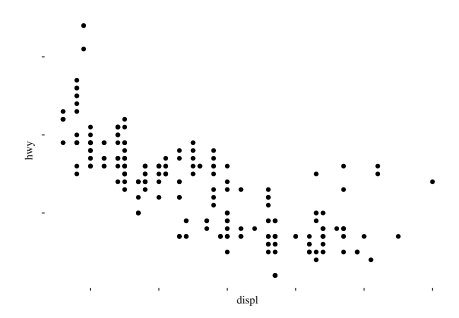
lxxiv

```
ggplot(mpg, aes(displ, hwy)) +
  geom_point() +
  theme(axis.text.x = element_text(angle = 90, hjust = 1, vjust = 0.5))
```



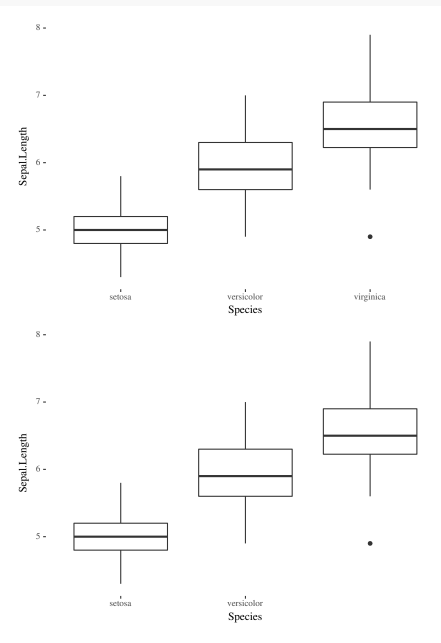
Eemaldame telgede markeeringud, ka läbi theme() funktsiooni:

```
ggplot(mpg, aes(displ, hwy)) +
  geom_point() +
  theme(axis.text = element_blank())
```



Graafilised lahendused lxxv

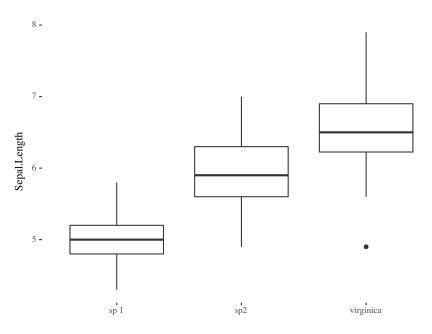
```
p <- ggplot(iris, aes(Species, Sepal.Length)) + geom_boxplot()
p
p + scale_x_discrete(breaks=c("versicolor", "setosa"))</pre>
```



Muuda teljemarkeeringuid ja kustuta telje nimi.

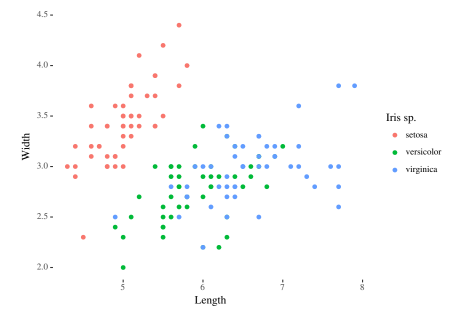
```
p + scale_x_discrete(labels=c("setosa" = "sp 1", "versicolor" = "sp2"), name=NULL)
```

lxxvi



0.7.5.5 telgede ja legendi nimed

```
p <- ggplot(iris, aes(Sepal.Length, Sepal.Width, color = Species)) +
    geom_point()
p + labs(
    x = "Length",
    y = "Width",
    color = "Iris sp."
    )</pre>
```



Graafilised lahendused lxxvii

Eemaldame telgede nimed:

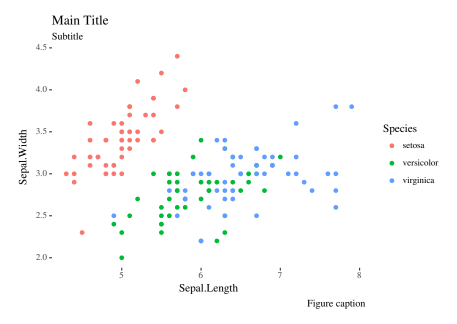
0.7.6 Graafiku pealkiri, alapeakiri ja allkiri

2.0 -

```
ggplot(iris, aes(Sepal.Length, Sepal.Width, color = Species)) +
  geom_point() +
  labs(
    title = "Main Title",
    subtitle = "Subtitle",
    caption = "Figure caption"
    )
```

7

lxxviii Contents



ggtitle() annab graafikule pealkirja

0.7.7 Graafiku legend

Legend erinevalt graafikust endast ei ole pool-läbipaistev.

```
norm <- tibble(x = rnorm(1000), y = rnorm(1000))
norm$z <- cut(norm$x, 3, labels = c( "a" , "b" , "c" )) #creates a new column

ggplot(norm, aes(x, y)) +
   geom_point(aes(colour = z), alpha = 0.3) +
   guides(colour = guide_legend(override.aes = list(alpha = 1)))</pre>
```

legend graafiku sisse

```
df <- data.frame(x = 1:3, y = 1:3, z = c( "a" , "b" , "c" ))
base <- ggplot(df, aes(x, y)) +
    geom_point(aes(colour = z), size = 3) +
    xlab(NULL) +
    ylab(NULL)

base + theme(legend.position = c(0, 1), legend.justification = c(0, 1))
base + theme(legend.position = c(0.5, 0.5), legend.justification = c(0.5, 0.5))
base + theme(legend.position = c(1, 0), legend.justification = c(1, 0))</pre>
```

legendi asukoht graafiku ümber:

Graafilised lahendused lxxix

```
base + theme(legend.position = "left")
base + theme(legend.position = "top")
base + theme(legend.position = "bottom")
base + theme(legend.position = "right") # the default
```

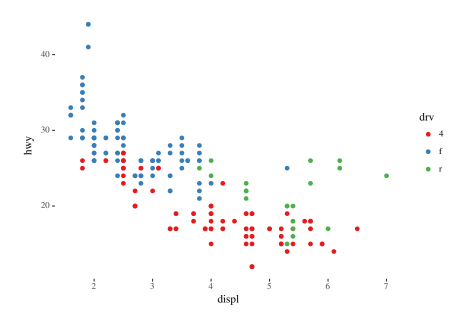
eemalda legend

```
ggplot(mpg, aes(displ, hwy)) +
  geom_point(aes(colour = class))+
  theme(legend.position = "none")
```

0.7.8 Värviskaalad

ColorBreweri skaala "Seti" on hästi nähtav värvipimedatele. colour_brewer skaalad loodi diskreetsetele muutujatele, aga nad näevad sageli head välja ka pidevate muutujate korral.

```
ggplot(mpg, aes(displ, hwy)) +
geom_point(aes(color = drv)) +
scale_colour_brewer(palette = "Set1")
```



0.7.8.1 Värviskaalad pidevatele muutujatele

Pidevatele muutujatele töötab scale_colour_gradient() or scale_fill_gradient(). scale_colour_gradient2() võimaldab eristada näiteks positiivseid ja negatiivseid väärtusi erinevate värviskaaladega.

lxxx Contents

```
df <- data.frame(x = 1, y = 1:5, z = c(1, 3, 2, NA, 5))
p <- ggplot(df, aes(x, y)) + geom_tile(aes(fill = z), size = 5)
p
# Make missing colours invisible
p + scale_fill_gradient(na.value = NA)
# Customise on a black and white scale
p + scale_fill_gradient(low = "black", high = "white", na.value = "red")
#gradient between n colours
p+scale_color_gradientn(colours = rainbow(5))</pre>
```

```
# Use distiller variant with continous data
ggplot(faithfuld) +
geom_tile(aes(waiting, eruptions, fill = density)) +
scale_fill_distiller(palette = "Spectral")
```



0.7.8.2 Värviskaalad faktormuutujatele

Tavaline värviskaala on scale_colour_hue() ja scale_fill_hue(), mis valivad värve HCL värvirattast. Töötavad hästi kuni u 8 värvini.

```
ToothGrowth <- ToothGrowth
ToothGrowth$dose <- as.factor(ToothGrowth$dose)
mtcars <- mtcars
mtcars$cyl <- as.factor(mtcars$cyl)
```

Graafilised lahendused lxxxi

```
#bp for discrete color scales
bp<-ggplot(ToothGrowth, aes(x=dose, y=len, fill=dose)) +
    geom_boxplot()
bp
#sp for continuous scales
sp<-ggplot(mtcars, aes(x=wt, y=mpg, color=cyl)) + geom_point()
sp

#You can control the default chroma and luminance, and the range
#of hues, with the h, c and l arguments
bp + scale_fill_hue(l=40, c=35, h = c(180, 300)) #boxplot
sp + scale_color_hue(l=40, c=35) #scatterplot</pre>
```

Halli varjunditega töötab scale_fill_grey().

```
bp + scale_fill_grey(start = 0.5, end = 1)
```

Järgmine võimalus on käsitsi värve sättida

```
#bp for discrete color scales
bp<-ggplot(ToothGrowth, aes(x=dose, y=len, fill=dose)) +
    geom_boxplot()
bp
#sp for continuous scales
sp<-ggplot(mtcars, aes(x=wt, y=mpg, color=cyl)) + geom_point()
sp
bp + scale_fill_manual(values=c("#999999", "#E69F00", "#56B4E9"))
sp + scale_color_manual(values=c("#999999", "#E69F00", "#56B4E9"))</pre>
```

Colour_brewer-i skaalad on loodud faktormuutujaid silmas pidades.

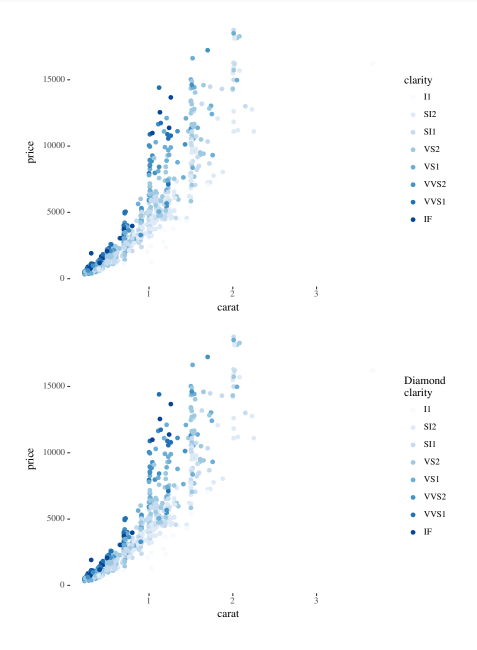
```
dsamp <- diamonds[sample(nrow(diamonds), 1000), ]
d <- ggplot(dsamp, aes(carat, price)) +
    geom_point(aes(colour = clarity))
d + scale_colour_brewer()

# Change scale label
d + scale_colour_brewer("Diamond\nclarity")

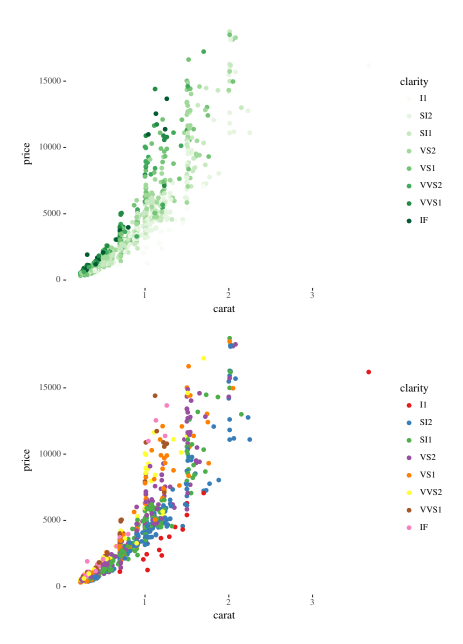
# Select brewer palette to use, see ?scales::brewer_pal for more details
d + scale_colour_brewer(palette = "Greens")
d + scale_colour_brewer(palette = "Set1")</pre>
```

lxxxii Contents

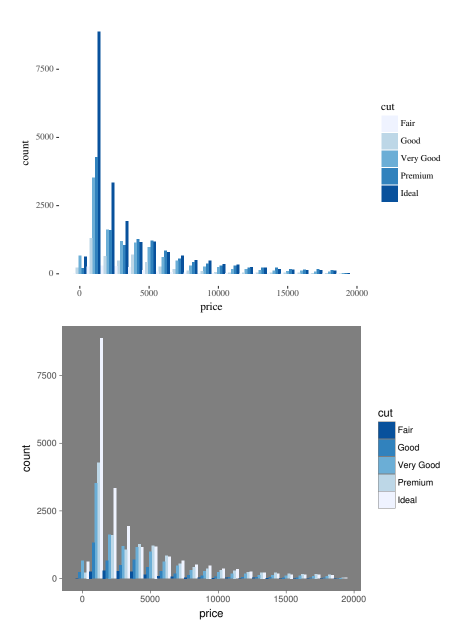
```
# scale_fill_brewer works just the same as
# scale_colour_brewer but for fill colours
p <- ggplot(diamonds, aes(x = price, fill = cut)) +
    geom_histogram(position = "dodge", binwidth = 1000)
p + scale_fill_brewer()
# the order of colour can be reversed
# the brewer scales look better on a darker background
p + scale_fill_brewer(direction = -1) + theme_dark()</pre>
```



Graafilised lahendused lxxxiii



lxxxiv Contents



Väga lahedad värviskaalad, mis eriti hästi sobivad diskreetsetele muutujatele, on wesanderson paketis. Enamus skaalasid on küll ainult 3-5 värviga. Sealt saab siiski ekstrapoleerida rohkematele värvidele (?wes_palette; ?wes_palettes).

```
#install.packages("wesanderson")
#library(wesanderson)

#bp for discrete color scales
bp<-ggplot(ToothGrowth, aes(x=dose, y=len, fill=dose)) +
    geom_boxplot()
bp</pre>
```

Graafilised lahendused lxxxv

```
#wes_palette(name, n, type = c("discrete", "continuous"))
#n - the nr of colors desired, type - do you want a continious scalle?
bp+scale_fill_manual(values=wes_palette(n=3, name="GrandBudapest"))

wes_palette("Royal1")
wes_palette("GrandBudapest")
wes_palette("Cavalcanti")
wes_palette("BottleRocket")
wes_palette("Darjeeling")

wes_palettes #gives the complete list of palettes
```

Argument **breaks** kontrollib legendi. Sama kehtib ka teiste scale_xx() funktsioonide kohta.

The ColorBrewer scales are documented online at http://colorbrewer2.org/ and made available in R via the RColorBrewer package. When you have a predefined mapping between values and colours, use scale_colour_manual().

```
scale_colour_manual(values = c(factor_level_1 = "red", factor_level_2 = "blue")
```

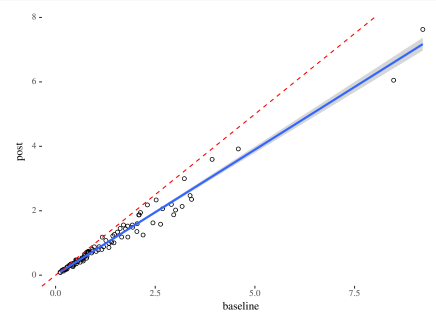
scale_colour_viridis() provided by the viridis package is a continuous analog of the categorical ColorBrewer scales.

0.7.9 A complex ggplot

Let's pretend that we are measuring the same quantity by immunoassay at baseline and after 1 year of storage at -80 degrees. We'll add some heteroscedastic error and create some apparent degradation of about 20%:

lxxxvi Contents

```
set.seed(10)
baseline <- rlnorm(100, 0, 1)
post <- 0.8 * baseline + rnorm(100, 0, 0.10 * baseline)
my_data <- tibble(baseline, post)
my_data %>%
    ggplot(aes(baseline, post)) +
    geom_point(shape = 1) + # Use hollow circles
    geom_smooth(method = "lm") + # Add linear regression line
    geom_abline(slope = 1, intercept = 0, linetype = 2, colour = "red")
```



Now we will prepare the difference data:

```
diff <- (post - baseline)
diffp <- (post - baseline) / baseline * 100
sd.diff <- sd(diff)
sd.diffp <- sd(diffp)
my.data <- data.frame(baseline, post, diff, diffp)</pre>
```

In standard Bland Altman plots, one plots the difference between methods against the average of the methods, but in this case, the x-axis should be the baseline result, because that is the closest thing we have to the truth.

```
library(ggExtra)
diffplot <- ggplot(my.data, aes(baseline, diff)) +
  geom_point(size=2, colour = rgb(0,0,0, alpha = 0.5)) +
  theme_bw() +</pre>
```

```
#when the +/- 2SD lines will fall outside the default plot limits
#they need to be pre-stated explicitly to make the histogram line up properly.
ylim(mean(my.data$diff) - 3*sd.diff, mean(my.data$diff) + 3*sd.diff) +
geom_hline(yintercept = 0, linetype = 3) +
geom_hline(yintercept = mean(my.data$diff)) +
geom_hline(yintercept = mean(my.data$diff) + 2*sd.diff, linetype = 2) +
geom_hline(yintercept = mean(my.data$diff) - 2*sd.diff, linetype = 2) +
ylab("Difference pre and post Storage (mg/L)") +
xlab("Baseline Concentration (mg/L)")

#And now for the magic - we'll use 25 bins
ggMarginal(diffplot, type = "histogram", bins = 25)
```

We can also obviously do the percent difference.

```
diffplotp <- ggplot(my.data, aes(baseline, diffp)) +
   geom_point(size = 2, colour = rgb(0, 0, 0, alpha = 0.5)) +
   theme_bw() +
   geom_hline(yintercept = 0, linetype = 3) +
   geom_hline(yintercept = mean(my.data$diffp)) +
   geom_hline(yintercept = mean(my.data$diffp) + 2 * sd.diffp, linetype = 2) +
   geom_hline(yintercept = mean(my.data$diffp) - 2 * sd.diffp, linetype = 2) +
   labs(x = "Baseline Concentration (mg/L)",
        y = "Difference pre and post Storage (%)")</pre>
ggMarginal(diffplotp, type = "histogram", bins = 25)
```

0.8 Kümme olulisimat graafikutüüpi

Andmete plottimisel otsib analüütik tasakaalu informatsioonikao ja trendide/mustrite/kovarieeruvuste nähtavaks tegemise vahel. Idee on siin, et teie andmed võivad sisaldada a) juhuslikku müra, b) trende/mustreid, mis teile suurt huvi ei paku ja c) teid huvitavaid varjatud mustreid. Kui andmeid on palju ja need on mürarikkad ja kui igavad trendid/mustrid varjavad huvitavaid trende/mustreid, siis aitab vahest andmete graafiline redutseerimine üldisemale kujule ja nende modelleerimine. Kui andmeid ei ole väga palju, siis tasuks siiski vältida infot kaotavaid graafikuid ning joonistada algsed või ümber arvutatud andmepunktid. Järgnevalt esitame valiku graafikutüüpe erinevat tüüpi andmetele.

lxxxviii Contents

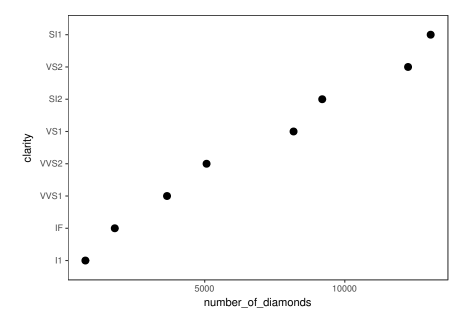
0.8.1 Cleveland plot

x- pidev muutuja; y - faktormuutuja

Seda plotti kasuta a) kui iga muutja kohta on üks andmepunkt või b) kui soovid avaldada keskmise koos usalduspiiridega.

Sageli lahendatakse sarnased ülesanded tulpdiagrammidega, mis ei ole aga üldiselt hea mõte, sest tulpdiagrammid juhivad asjatult tähelepanu tulpadele endile, pigem kui nende otstele, mis tegelikult andmete keskmist kajastavad. Kuna inimese aju tahab võrrelda tulpade kõrgusi suhtelistes, mitte absoluutsetes ühikutes (kui tulp A on 30% kõrgem kui tulp B, siis me näeme efekti suurust, mis on u 1/3), peavad tulbad algama mingilt oodatavalt baastasemelt (tavaliselt nullist). See aga võib muuta raskeks huvitavate efektide märkamise, kui need on protsentuaalselt väikesed. Näiteks 5%-ne CO2 taseme tõus atmosfääris on teaduslikult väga oluline, aga tulpdiagrammi korrektselt kasutades tuleb vaevu graafikult välja.

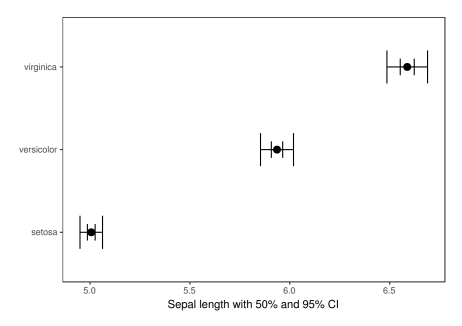
Kõigepealt plottime, mitu korda esinevad diamond tabelis erinevate faktormuutuja clarity tasemetega teemandid (clarity igale tasemele vastab üks number – selle clarity-ga teemantite arv).



Graafiku loetavuse huvides on mõistlik on Cleveland plotil Y- telg sorteerida väärtuste järgi.

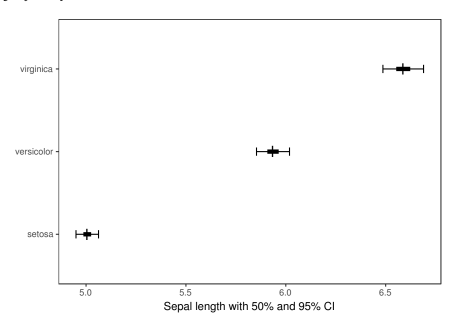
Järgmisel joonisel on näha irise tabeli Sepal length veeru keskmised koos 50% ja 95% usaldusintervallidega. Usaldusintervallid annavad hinnangu meie ebakindlusele keskväärtuse (mitte näiteks algandmete) paiknemise kohta, arvestades meie valimi suurust ja sellest tulenevat valimiviga. 50% CI tähendab, et me oleme täpselt sama vähe üllatunud leides tõese väärtuse väljaspoolt intervalli, kui leides selle intervalli seest. 95% CI tähendab, et me oleme mõõdukalt veendunud, et tõene väärtus asub intervallis (aga me arvestame siiski, et ühel juhul 20-st ta ei tee seda). NB! Mõlemad tõlgendused eeldavad (vähemalt senikaua, kuni me kasutame ad hoc lahendusi), et meie andmetes esinev juhuslik varieeruvus on palju suurem kui seal leiduv suunatud varieeruvus (ehk bias).

xc Contents



Alternatiivne graafiku kuju:

```
ggplot(data = iris1, aes(x = Mean, y = Species)) +
    geom_point(size = 5, shape = 108) +
    geom_errorbarh(aes(xmin = Mean - 0.675*SEM, xmax = Mean + 0.675*SEM), height = 0, size = 2) +
    geom_errorbarh(aes(xmin = Mean - 1.96*SEM, xmax = Mean + 1.96*SEM), height = 0.1) +
    theme(panel.grid.major.x = element_blank(),
        panel.grid.minor.x = element_blank(),
        panel.grid.major.y = element_line(colour = "grey60", linetype = "dashed"))+
    labs(x = "Sepal length with 50% and 95% CI",
        y = NULL) +
    theme_bw()
```

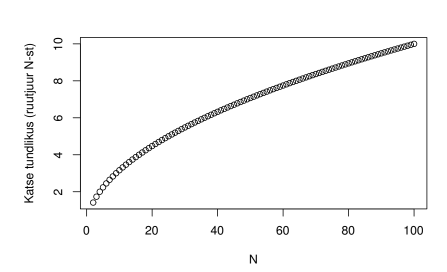


Pane tähele, et siin on usaldusintervallide arvutamiseks kasutatud mugavat *ad hoc* meetodit, mis eeldab muuhulgas, et valimi suurus ei ole väike. Kui n < 30, või kui valimi andmejaotus on väga kaugel normaaljaotusest (jaotus on näiteks väga pika õlaga), soovitame usaldusintervalli arvutamiseks kasutada bayesiaanlikke meetodeid, mida tutvustame hilisemates peatükkides. Igal juhul, kui valimi suurus on piisav ja normaaljaotus pole meie andmetest liiga kaugel, siis saame kasutada järgmisi heuristikuid:

#>	#	A tibble: 7	x 2
#>		CI_percentage	e nr_of_SEMs
#>		<dbl:< td=""><td><dbl></dbl></td></dbl:<>	<dbl></dbl>
#>	1	50.0	0.675
#>	2	75.0	9 1.15
#>	3	90.0	0 1.64
#>	4	95.0	9 1.96
#>	5	97.0	9 2.17
#>	6	99.0	9 2.58
#>	#	with 1 mg	ore row

SEM on standardviga, mille arvutame jagades valimi standardhälbe ruutjuurega valimi suurusest N. Kuna CI sõltub SEM-ist, sõltub see muidugi ka N-st, aga mitte lineaarselt, vaid üle ruutjuure. See tähendab, et uuringu usaldusväärsuse tõstmine, tõstes N-i kipub olema progressiivselt kulukas protsess. Analoogiana võib siin tuua sportliku vormi tõstmine, kus trennis käimisega alustades on suhteliselt lihtne tõsta oma sooritust näiteks 20% võrra, aga peale aastast usinat rassimist tuleb juba teha väga tõsine pingutus, et saavutada veel 1% tõusu.

xcii Contents

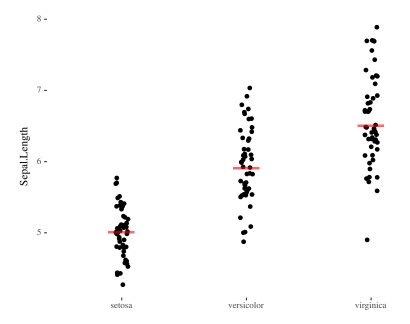


Nagu näha jooniselt, on meil tegu progresiivselt kallineva ülesandega: mida rohkem tahame usalduspiire kitsamaks muuta **suhteliselt** (mis on sama, mis öelda, et me tahame tõsta katse tundlikust), seda suurema tõusu peame tagama kogutud andmete hulgas **absoluutarvuna**.

0.8.2 Andmepunktid mediaani või aritmeetilise keskmisega

x - faktormuutuja; y - pidev muutuja

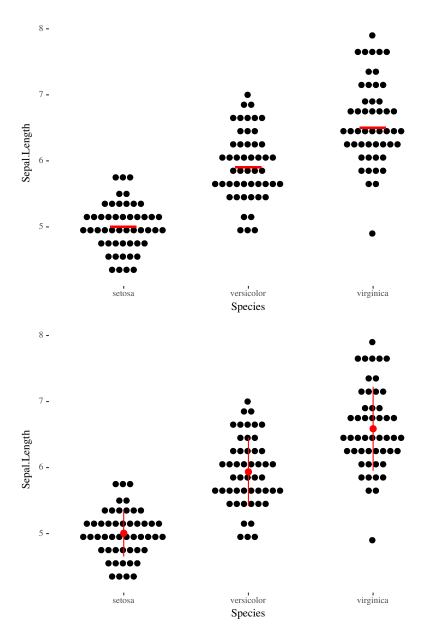
Kui N < 20, siis on see tavaliselt parim valik sest säilitab maksimaalselt andmetes leiduvat informatsiooni.



Siin on meil lausa 50 andmepunkti iga Irise liigi kohta ja graafik on ikkagi täitsa hästi loetav.

Meil on võimalik teha sellest graafikust versioon, mis ei pane andmepunkti y skaalal täpselt õigesse kohta, vaid tekitab histogrammilaadsed andmebinnid, kus siiski iga punkt on eraldi näidatud. See lihtsustab veidi "kirjude" kompleksete andmete esitust, kuid kaotab informatsiooni andmepunktide täpse asukoha kohta. Eesmärk on muuta erinevused gruppide vahel paremini võrreldavaks.

xciv Contents



Muuda punktide värvi nii:

scale_fill_manual() : to use custom colors

scale_fill_brewer() : to use color palettes from RColorBrewer package

scale_fill_grey() : to use grey color palettes

0.8.3 Histogramm

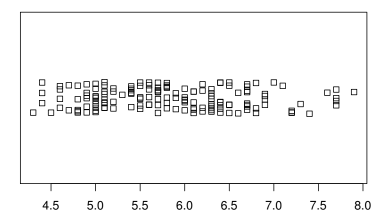
x - pidev muutuja

Kui teil on palju andmepunkte (>50) ning soovite uurida nende jaotust (ja/või võrrelda mitme and-

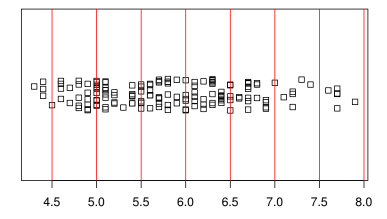
mestiku jaotust) siis tasub kindlasti alustada histogrammist. Histogrammi koostamine näeb välja järgmine:

1. ploti andmepunktid x - teljele (järgnev on põhimõtteliselt ühedimensionaalne plot, kuigi andmepunktid on üksteise suhtes veidi nihutatud, et nad üksteist ei varjutaks).

```
stripchart(iris$Sepal.Length, method = "jitter")
```



2. jaga andmestik x-teljel võrdse laiusega vahemikesse (binnidesse)

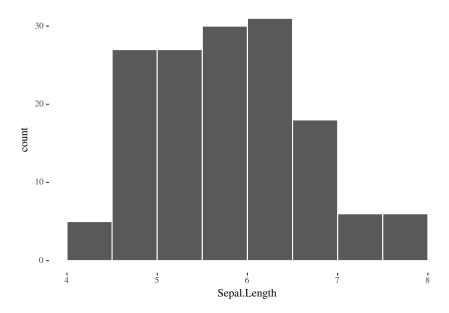


xcvi Contents

3. loe kokku, mitu andmepunkti sattus igasse binni. Näiteks on meil viimases binnis (7.5 ... 8) kuus anmdepunkti

4. ploti iga bin tulpdiagrammina (y- teljel on tüüpiliselt andmepunktide arv)

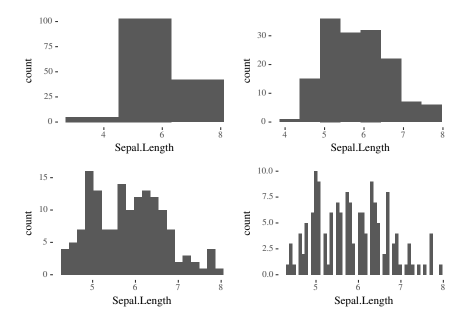
```
ggplot(iris, aes(x=Sepal.Length)) + geom_histogram(breaks= seq(4, 8, by=0.5), color="white")
```



Tavaliselt on siiski mõistlik määrata histogrammi binnide laius ja asukoht mitte *breaks* argumeniga vaid kas argumendiga *bins*, mis annab binnide arvu, või argumendiga *binwidth*, mis annab binni laiuse. Vt ka geom_boxplot() funktsiooni helpi.

NB! Väga tähtis on mõista, et binnide laius on meie suva järgi määratud. Samade andmete põhjal joonistatud erineva binilaiusega histogrammid võivad anda lugejale väga erinevaid signaale.

```
library(gridExtra)
g1 <- ggplot(iris, aes(Sepal.Length)) + geom_histogram(bins = 3)
g2 <- ggplot(iris, aes(Sepal.Length)) + geom_histogram(bins = 8)
g3 <- ggplot(iris, aes(Sepal.Length)) + geom_histogram(bins = 20)
g4 <- ggplot(iris, aes(Sepal.Length)) + geom_histogram(bins = 50)
grid.arrange(g1, g2, g3, g4, nrow = 2)</pre>
```



Seega on tasub joonistada samadest andmetest mitu erineva binnilaiusega histogrammi, et oma andmeid vaadata mitme nurga alt.

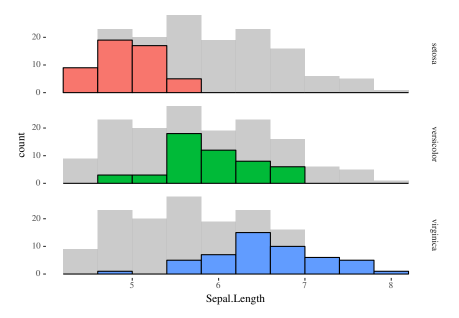
Kui tahame võrrelda mitmeid jaotusi, siis on meil järgmised variandid:

Kõigepealt, me võime panna mitu histogrammi üksteise alla. Selleks kasutame facet_grid funktsiooni ja paneme joonisele ka hallilt summaarsete andmete histogrammi. Selle funktsioon on pakkuda joonise lugejale ühtset võrdlusskaalat üle kolme paneeli.

```
d_bg <- iris[, -5] # Background Data - full without the 5th column (Species)

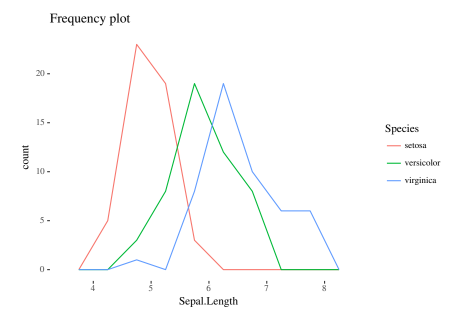
ggplot(data = iris, aes(x = Sepal.Length, fill = Species)) +
    geom_histogram(data = d_bg, fill = "grey", alpha=0.8, bins=10) +
    geom_histogram(colour = "black", bins=10) +
    facet_grid(Species~.) +
    guides(fill = FALSE) + # to remove the legend
    theme_tufte() # for clean look overall</pre>
```

xcviii Contents



Teine võimalus on näidata kõiki koos ühel paneelil kasutades histogrammi asemel sageduspolügoni. See töötab täpselt nagu histogramm, ainult et tulpade asemel joonistatakse binnitippude vahele jooned. Neid on lihtsam samale paneelile üksteise otsa laduda.

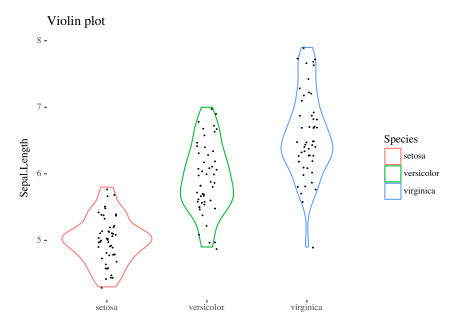




Selle "histogrammi" binne saab ja tuleb manipuleerida täpselt samamoodi nagu geom_histogrammis.

Veel üks hea meetod histogrammide võrdlemiseks on joonistada nn viiuliplot. See asendab sakilise histogrammi silutud joonega ja muudab seega võrdlemise kergemaks. Viiulile on ka kerge lisada algsed andmepunktid

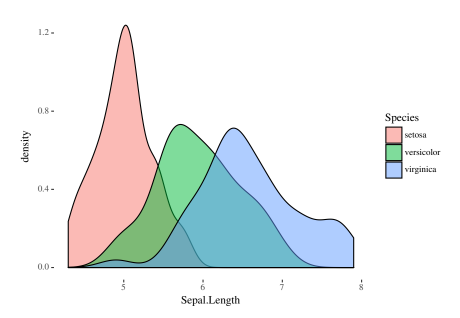
```
ggplot(iris, aes(Species, Sepal.Length)) + geom_violin(aes(color=Species))+
geom_jitter(size=0.2, width=0.1) + labs(title="Violin plot", x=NULL)
```



0.8.4 Tihedusplot

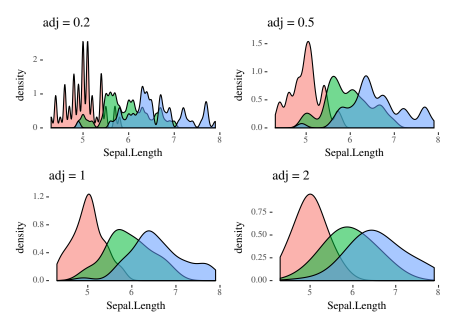
Hea alternatiiv histogrammile on joonistada silutud andmejaotus, mis käitub silutud histogrammina.

```
ggplot(iris, aes(Sepal.Length, fill=Species)) + geom_density(alpha=0.5)
```



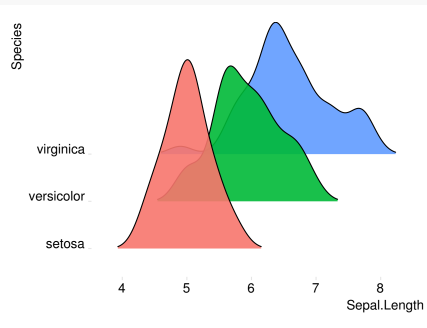
Adjust parameeter reguleerib silumise määra.

c Contents

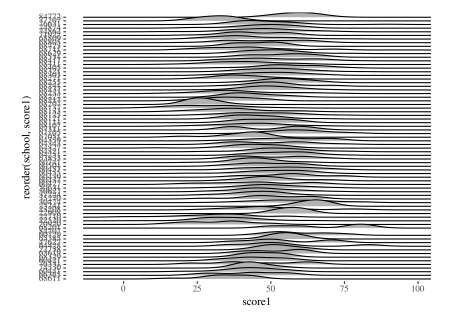


Veel üks võimalus jaotusi kõrvuti vaadata on joyplot, mis paneb samale paneelile kasvõi sada tihedusjaotust.

```
library(ggjoy)
ggplot(iris, aes(x=Sepal.Length, y=Species, fill=Species)) +
  geom_joy(scale=4, rel_min_height=0.01, alpha=0.9) +
  theme_joy(font_size = 13, grid=TRUE) +
  theme(legend.position = "none")
```



```
sch <- read.csv("data/schools.csv")
sch$school <- as.factor(sch$school)
ggplot(sch, aes(scorel, y=reorder(school, scorel))) +
    geom_joy() + theme_tufte()
#> Warning: Removed 202 rows containing non-finite values
#> (stat_density_ridges).
```



0.8.5 Boxplot

See plot mõeldi välja John Tukey poolt arvutieelsel ajastul (1969), ja see võimaldab millimeeterpaberi ja joonlaua abil võrrelda erinevaid jaotusi. Biomeditsiinis sai boxplot ülipopulaarseks veidi hilinenult, ca. 2010-2015. Inimese jaoks, kes oskab arvutit kasutada, võib viiulite joonistamine tunduda atraktiivsem (ja informatiivsem), aga kui võrreldavaid jaotusi on päris palju, siis võib ka boxploti kandiliselt lihtsusel eeliseid leida. Igal juhul käib klassikalise boxploti konstrueerimine järgevalt.

- 1. joonista andmepunktid 1D-s välja (nagu me tegime histogrammi puhul)
- 2. keskmine andmepunkt on mediaan. Selle kohale tuleb boxplotil keskmine kriips
- 3. ümbritse kastiga pooled andmepunktid (mõlemal pool mediaani). Nii määrad nn. interkvartiilse vahemiku (IQR).
- 4. pooleteistkordne IQR (y-telje suunas) annab meile vurrude maksimaalse pikkuse. Vurrud joonistatakse siiski ainult kuni viimase andmepunktini (aga kunagi mitte pikemad kui 1.5 IQR)
- 5. andmepunktid, mis jäävad väljaspoole 1.5 x IQR-i joonistatakse eraldi välja kui outlierid.

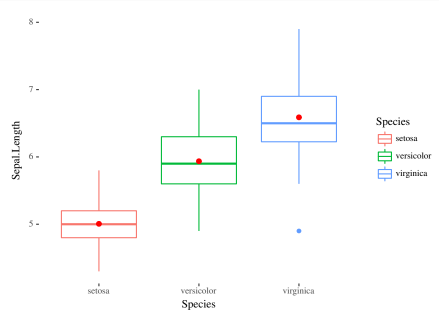
cii Contents

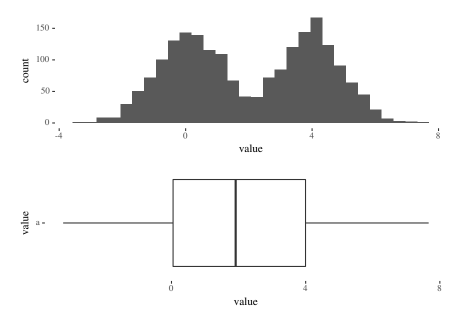
```
ggplot(iris, aes(Species, Sepal.Length, color = Species)) +
   geom_boxplot()+
   geom_jitter(width = 0.1, size=0.1, color="black")
```



Boxplotile saab lisada ka aritmeetilise keskmise (järgnevas punase täpina), aga pea meeles, et boxploti põhiline kasu tuleb sellest, et see ei eelda sümmeetrilist andmejaotust. Seega on mediaani lisamine üldiselt parem lahendus.

```
ggplot(iris, aes(Species, Sepal.Length, color = Species)) +
   geom_boxplot()+ stat_summary(fun.y=mean,col='red', geom='point', size=2)
```





See pilt näitab, et kui jaotus on mitme tipuga, siis võib boxplotist olla rohkem kahju kui kasu.

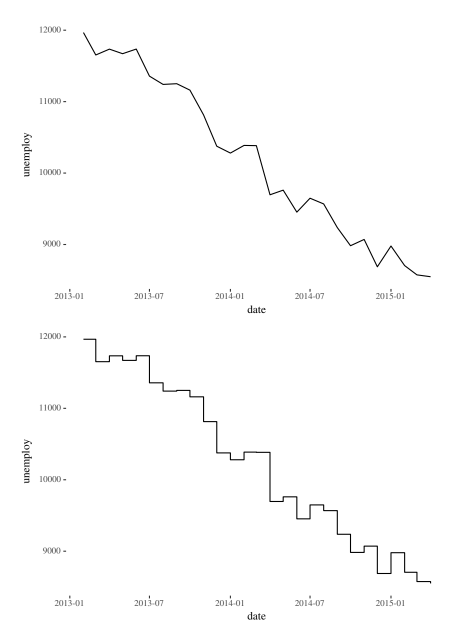
0.8.6 Joongraafikud

x - pidev muutuja (aeg, konsentratsioon, jms); y - pidev muutuja; x ja y vahel on deterministlik seos (trend)

Joongraafik (geom_line) töötab hästi siis, kui igale x-i väärtusele vastab unikaalne y-i väärtus ja iga kahe mõõdetud x-i väärtuse vahele jääb veel x-i väärtusi, mida pole küll mõõdetud, aga kui oleks, siis vastaks ka neile unikaalsed y-i väärtused. Lisaks me loodame, et y-i suunaline juhuslik varieeruvus ei ole nii suur, et maskeerida meid huvitavad trendid. Kui tahad näidata, kus täpselt muutus toimus, kasuta geom_step funktsiooni.

```
recent <- economics[economics$date > as.Date("2013-01-01"), ]
ggplot(recent, aes(date, unemploy)) + geom_line()
ggplot(recent, aes(date, unemploy)) + geom_step()
```

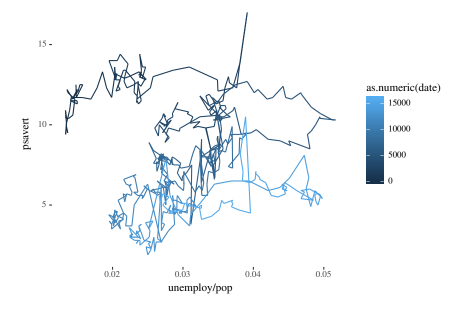
civ Contents



Astmeline graafik on eriti hea olukorras, kus astmete vahel y-dimensioonis muutust ei toimu – näiteks piimapaki hinna dünaamika poes.

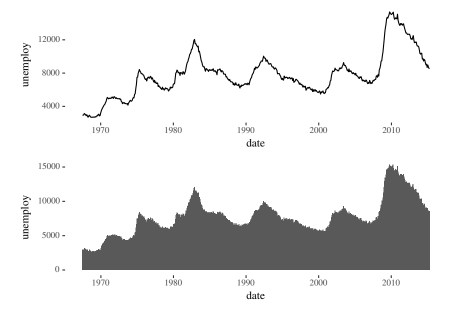
Geom_path võimaldab joonel ka tagasisuunas keerata.

```
# geom_path lets you explore how two variables are related over time,
# e.g. unemployment and personal savings rate
m <- ggplot(economics, aes(unemploy/pop, psavert))
m + geom_path(aes(colour = as.numeric(date)))</pre>
```



Tulpdiagramm juhib lugeja tähelepanu väikestele teravatele muutustele. Kui see on see, millele sa tahad tähelepanu juhtida, siis kasuta seda.

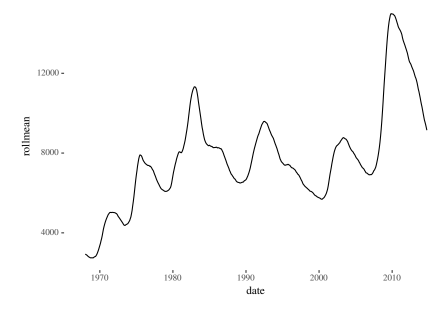
```
p1 <- ggplot(economics, aes(date, unemploy)) + geom_line()
p2 <- ggplot(economics, aes(date, unemploy)) + geom_bar(stat="identity")
grid.arrange(p1, p2, nrow = 2)</pre>
```



Et mürarikkaid andmeid siluda kasutame liikuva keskmise meetodit. Siin asendame iga andmepunkti selle andmepunkti ja tema k lähima naabri keskmisega. k on tavaliselt paaritu arv ja mida suurem k, seda silutum tuleb tulemus.

cvi Contents

```
library(zoo)
economics$rollmean <- rollmean(economics$unemploy, k = 13, fill = NA)
ggplot(economics, aes(date, rollmean)) + geom_line()
#> Warning: Removed 12 rows containing missing values
#> (geom_path).
```



Kui on oht, et ebahuvitavad tsüklid ja trendid varjutavad veel mingeid mustreid, mis meile võiks huvi pakkuda, võib proovida lahutada aegrea komponentideks kasutades seasonaalset lahutamist (Seasonal decomposition). R::stl() kasutab selleks loess meetodit lahutades aegrea kolmeks komponendiks. 1) trendikomponent püüab keskmise taseme muutusi ajas. 2) seasonaalne komponent lahutab muutused aastaaegade lõikes (konstantse amplituudiga tsüklilisus aegrea piires) ja 3) irregulaarne komponent on see, mis üle jääb. aegrea osadeks lahutamine võib olla additiivne või mulitlikatiivne. Additiivses mudelis

$$Y_t = Trend_t + Seasonal_t + Irregular_t$$

summeeruvad komponendid igas punktis algesele aegreale. Muliplikatiivses mudelis

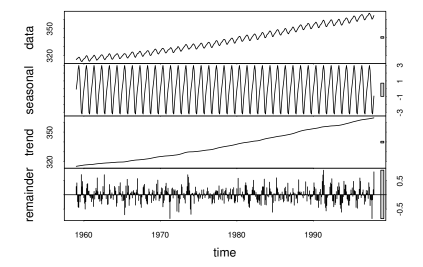
$$Y_t = Trend_t * Seasonal_t * Irregular_t$$

tuleb selleks teha korrutamistehe.

Näiteks lahutame aegrea, mis käsitleb CO_2 konsentratsiooni muutusi viimase 50 aasta vältel.

```
require(graphics)
#co2 is a time series object
```

```
#stl() takes class "ts" objects only!
plot(stl(co2, "per"))
```

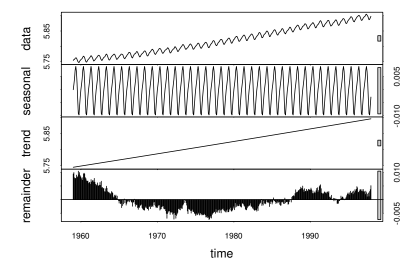


Pane tähele graafiku paremas servas asuvaid halle kaste, mis annavad mõõtkava erinevate paneelide võrdlemiseks. Siit näeme, et "remainder" paneeli andmete kõikumise vahemik on väga palju väiksem kui ülemisel paneelil, kus on plotitud täisandmed.

Nüüd esitame versiooni, kus remainder-i andmeid on tugevasti silutud, et võimalikku signaali mürast eristada.

```
plot(stl(log(co2), s.window = "per", t.window = 1000))
# t.window -- the span (in lags) of the loess window for trend extraction, which should be odd.
```

cviii Contents



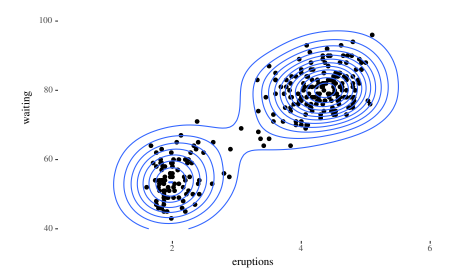
0.8.7 Scatter plot

x - pidev muutuja; y -pidev muutuja; x ja y vahel on tõenäosuslik, mitte deterministlik, seos.

Scatter ploti abil otsime oma andmetest trende ja mustreid.

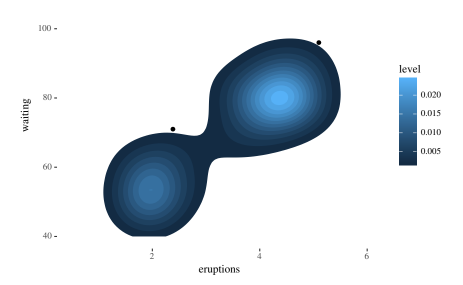
X-teljel on geisri Old Faithful pursete tugevus ja y-teljel pursete vaheline aeg. Kui kahe purske vahel kulub rohkem aega, siis on oodata tugevamat purset. Tundub, et see süsteem töötab kahes diskreetses reziimis.

```
m <- ggplot(faithful, aes(x = eruptions, y = waiting)) +
   geom_point() +
   xlim(0.5, 6) +
   ylim(40, 110)
m + geom_density_2d()</pre>
```



Kui punkte on liiga palju, et välja trükkida, kasuta geom = "polygon" varianti.

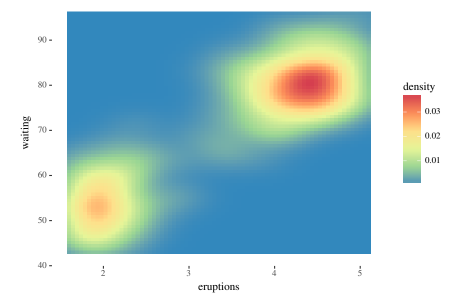
```
m + stat_density_2d(aes(fill = ..level..), geom = "polygon")
```



kui meil on eraldi välja arvutatud tihedus (density) igale vaatluspunktile, saame kasutada geom_tile

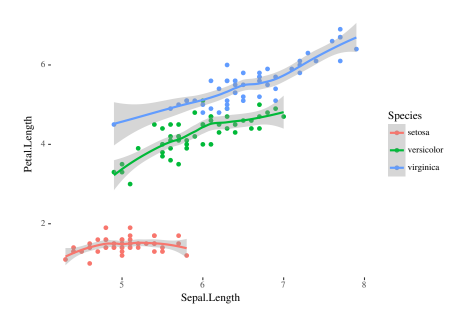
```
ggplot(faithfuld) +
  geom_tile(aes(eruptions, waiting, fill = density)) +
  scale_fill_distiller(palette = "Spectral")
```

cx Contents



Nüüd plotime 3 iriseliigi õielehe pikkuse seose tolmuka pikkusega, ja lisame igale liigile mittelineaarse mudelennustuse koos 95% usaldusintervalliga. Mudel püüab ennustada keskmist õielehe pikkust igal tolmuka pikkusel, ja 95% CI kehtib ennustusele keskmisest, mitte üksikute isendite õielehtede pikkustele.



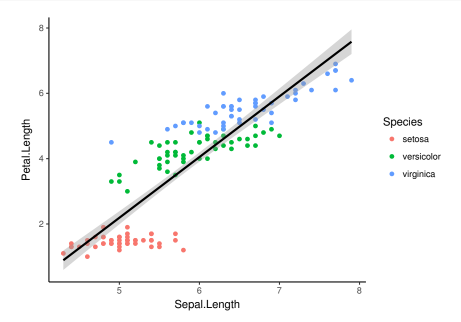


See mudeldamine tehti loess meetodiga, mis kujutab endast lokaalselt kaalutud polünoomset regressiooni. Loessi põhimõte on, et arvuti fitib palju lokaalseid lineaarseid osamudeleid, mis on kaalutud selles mõttes, et andmepunktidel, mis on vastavale osamudelile lähemal, on mudeli fittimisel suurem kaal. Nendest osamudelitest silutakse siis kokku lõplik mudel, mida joonisel näete.

Järgmiseks värvime eelnevalt tehtud plotil punktid iirise liigi kaupa aga joonistame ikkagi regressioonisirge läbi kõikide punktide. Seekord on tegu tavapärase lineaarse mudeliga, mis fititud vähimruutude meetodiga (vt ptk).

Vaata mis juhtub, kui värvide lahutamine toimub ggplot()-i enda aes()-s. theme_classic() muudab graafiku üldist väljanägemist.

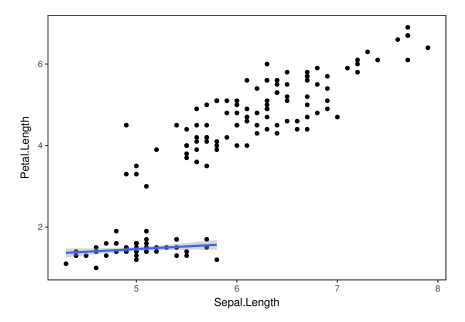
```
ggplot(iris, aes(x = Sepal.Length, y = Petal.Length)) +
  geom_point(aes(color = Species)) +
  geom_smooth(method = "lm", color = "black") +
  theme_classic()
```



Me võime geom_smooth()-i anda erineva andmeseti kui ggplot() põhifunktsiooni. Nii joonistame me regressioonisirge ainult nendele andmetele. Proovi ka theme_bw().

```
ggplot(iris, aes(x = Sepal.Length, y = Petal.Length)) +
  geom_point() +
  geom_smooth(data = filter(iris, Species == "setosa"), method = lm) +
  theme_bw()
```

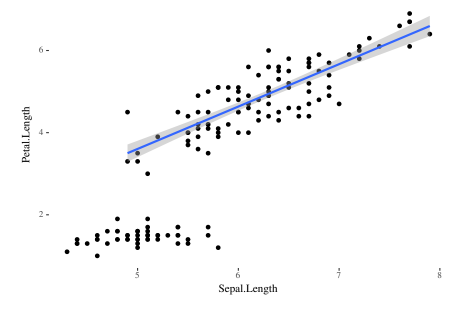
cxii Contents



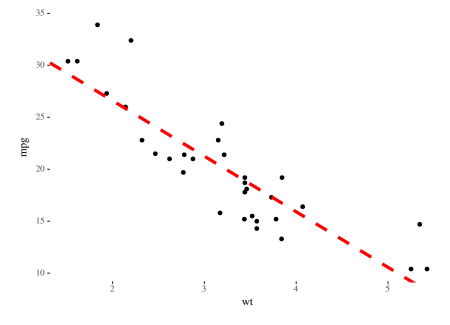
Alljärgnevalt näiteks moodus kuidas öelda, et me soovime regressioonijoont näidata ainult iiriseliikide virginica või versicolor andmetele.

```
## First we filter only data that we want to use for regressionline
smooth_data <- filter(iris, Species %in% c("virginica", "versicolor"))

## Then we use this filtered dataset in geom_smooth
ggplot(iris, aes(x = Sepal.Length, y = Petal.Length)) +
    geom_point() +
    geom_smooth(data = smooth_data, method = "lm")</pre>
```



Järgnev kood võimaldab eksplitsiitselt kasutada fititud regressioonikoefitsiente, kasutades regeressioonijoone määramiseks koordinaatteljestikus x-telje lõikumispunkti ja sirge tõusu. Lineaarse mudeli fittimist õpime peatükis Kasuta geom_abline().



0.8.7.1 Kaalutud lineaarne mudel

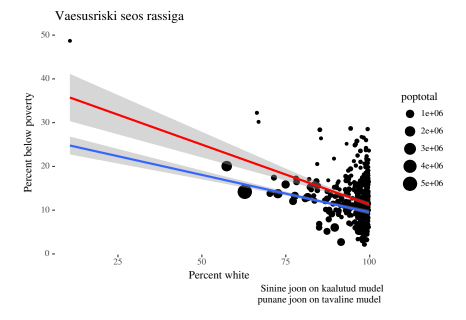
Kaalutud lineaarne mudel on viis anda andmepunktidele, mida me tähtsamaks peame (või mis on täpsemalt mõõdetud) suurem kaal. Kõigepealt, siin on USA demograafilised andmed midwest "ggplot2" library-st erinevate kesk-lääne omavalitsuste kohta (437 omavalitsust).

Me valime midwest andmetest välja kolm muutujat: "percwhite", "percbelowpoverty", "poptotal".

cxiv Contents

```
midwest_subset <- midwest %>% select(percwhite, percbelowpoverty, poptotal)
```

Me tahame teada, kuidas valge rassi osakaal ennustab vaesust, aga me arvame, et suurematel omavalitsustel peaks selles ennustuses olema suurem kaal kui väiksematel. Sest me arvame, et väikestel omavalitsustel võib olla suurem valimiviga ja need võivad olla mõjutatud meie mudelis kontrollimata teguritest, nagu mõne suure tööandja käekäik. Selleks lisame geom_smooth()-i lisaargumendi "weight".



Kaalumine mitte ainult ei muutnud sirge asukohta, vaid vähendas ka ebakindlust sirge tõusu osas.

0.8.8 Tulpdiagramm

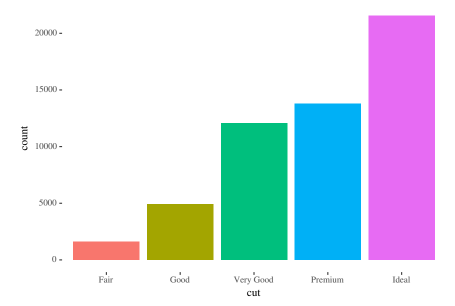
x - faktormuutuja; y - protsent; x - faktormuutuja; y - sündmuse esinemiste arv

Tulpdiagramme on hea kasutada kahel viisil: 1. lugemaks üles, mitu korda midagi juhtus ja 2. näitamaks osa tervikust (proportsiooni).

```
str(diamonds)
#> Classes 'tbl_df', 'tbl' and 'data.frame': 53940 obs. of 10 variables:
#> $ carat : num 0.23 0.21 0.23 0.29 0.31 0.24 0.24 0.26 0.22 0.23 ...
#> $ cut : Ord.factor w/ 5 levels "Fair"<"Good"<..: 5 4 2 4 2 3 3 3 1 3 ...
#> $ color : Ord.factor w/ 7 levels "D"<"E"<"F"<"G"<..: 2 2 2 6 7 7 6 5 2 5 ...
#> $ clarity: Ord.factor w/ 8 levels "I1"<"SI2"<"SI1"<..: 2 3 5 4 2 6 7 3 4 5 ...
#> $ depth : num 61.5 59.8 56.9 62.4 63.3 62.8 62.3 61.9 65.1 59.4 ...
#> $ table : num 55 61 65 58 58 57 57 55 61 61 ...
#> $ price : int 326 326 327 334 335 336 336 337 337 338 ...
#> $ x : num 3.95 3.89 4.05 4.2 4.34 3.94 3.95 4.07 3.87 4 ...
#> $ y : num 3.98 3.84 4.07 4.23 4.35 3.96 3.98 4.11 3.78 4.05 ...
#> $ z : num 2.43 2.31 2.31 2.63 2.75 2.48 2.47 2.53 2.49 2.39 ...
```

loeb üles, mitu korda esineb iga cut

```
ggplot(diamonds) +
  geom_bar(aes(x = cut, fill = cut)) +
  theme(legend.position="none")
```



Pane tähele, et y-teljel on arv, mitu korda esineb tabelis iga cut. See arv ei ole tabelis muutuja. geom_bar, geom_hist, geom_dens arvutavad plotile uued y väärtused — nad jagavad andmed binidesse ja loevad üles, mitu andmepunkti sattus igasse bini.

Kui tahad tulpdiagrammi proportsioonidest, mitu korda eineb tabelis igat cut-i, siis tee nii:

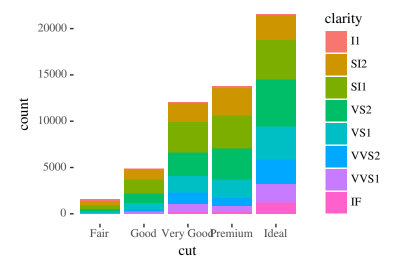
```
ggplot(diamonds) +
geom_bar(aes(x = cut, y = ..prop.., group = 1))
```

cxvi Contents

Pane tähele et tulpade omavahelised suhted jäid samaks. Muutus ainult y-telje tähistus.

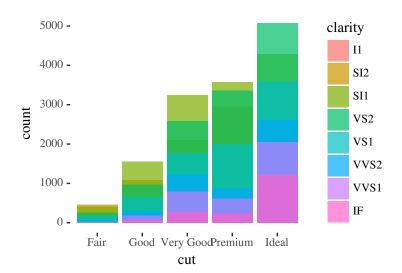
Edasi lisame eelnevale veel ühe muutuja: clarity. Nii saame üles lugeda kõigi cut-i ja clarity kombinatsioonide esinemise arvu või sageduse. Erinvate clarity tasemete esinemiste arv samal cut-i tasemel on siin üksteise otsa kuhjatud, mis tähendab, et tulpade kõrgus ei muutu võrreldes eelnevaga.

```
ggplot(diamonds) +
geom_bar(aes(x = cut, fill = clarity))
```



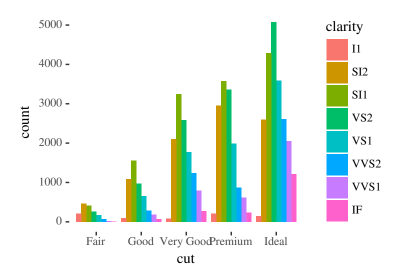
Kui me tahame, et cut-i ja clarity kombinatsioonid oleks kastidena ükteise sees, pigem kui üksteise otsa kuhjatud, siis kasutame position = "identity" argumenti.

```
ggplot(diamonds, aes(x = cut, fill = clarity)) +
geom_bar(alpha = 0.7, position = "identity")
```



ka see graafik pole väga lihtne lugeda. Parem viime clarity klassid üksteise kõrvale

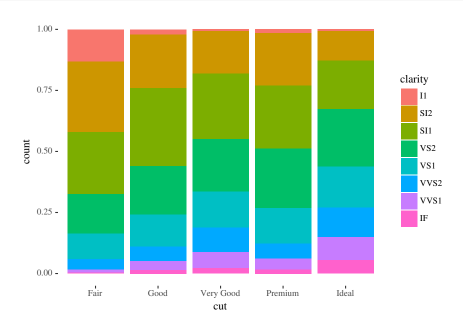
```
ggplot(data = diamonds, aes(x = cut, fill = clarity)) +
  geom_bar(position = "dodge")
```



Eelnev on hea viis kuidas võrrelda clarity tasemete esinemis-sagedusi ühe cut-i taseme piires.

Ja lõpuks, position="fill" normaliseerib tulbad, mis muudab selle, mis toimub iga cut-i sees, hästi võrreldavaks. See on hea viis, kuidas võrrelda clarity tasemete proportsioone erinevate cut-i tasemete vahel

```
ggplot(data = diamonds, aes(x = cut, fill = clarity)) +
  geom_bar(position = "fill")
```



Ja lõpetuseks, kui teile miskipärast ei meeldi Cleveland plot ja te tahate plottida tulpdiagrammi nii, et

cxviii Contents

tulba kõrgus vastaks tabeli ühes lahtris olevale numbrile, mitte faktortunnuse esinemiste arvule tabelis, siis kasutage: geom_bar(stat = "identity")

```
df <- tibble(a=c(2.3, 4, 5.2), b=c("A", "B", "C"))
ggplot(df, aes(b, a)) + geom_bar(stat = "identity")</pre>
```

0.8.9 Residuaalide plot

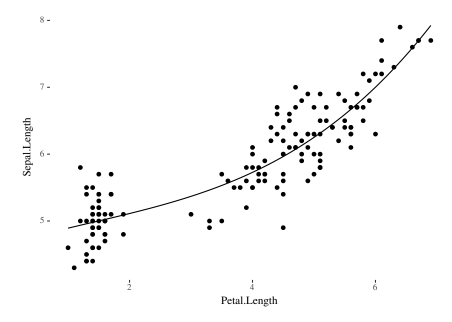
Alustame lineaarse mudeli fittimisest ja mudeli ennustuse lisamisest algsele andmetabelile. Me fitime polünoomsse mudeli:

```
Sepal.Length = intercept + b_1 * Petal.Length + b_2 * Petal.Length^2 + b_3 * Petal.Length^3
```

Mudeli ennustused keskmisele õielehe pikkusele (Sepal.Length) saame arvutada fikseerides mudeli koefitsiendid nende fititud väärtustega ja andes mudeli valemisse ühtlase rea võimalikke tolmuka pikkusi. Nii saame igale selle rea liikmele vastava ennustuse õielehe keskmisele pikkusele. Selleks teeme ühetulbalise andmeraami pred_matrix, millele lisame abifunktsiooni add_predictions() abil arvutatud mudeli ennustused. Need ilmuvad tabelisse uue tulbana "pred".

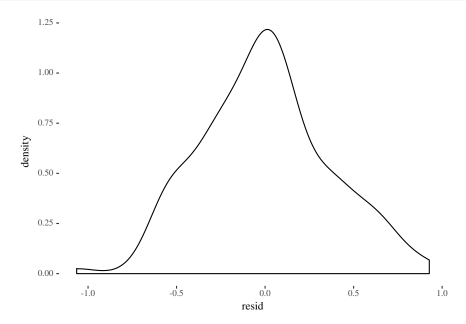
Nii saab mugavalt visualiseerida ka väga keeruliste mudelite ennustusi.

```
ggplot(pred_matrix, aes(x = Petal.Length)) +
  geom_point(data= iris, aes(y = Sepal.Length)) +
  geom_line(aes(y = pred))
```



Nüüd lisame irise tabelisse residuaalid mugavusfunktsiooni add_residual() abil (tekib tulp "resid"). Residuaal on lihtsalt andmepunkti Sepal.Length väärtus miinus mudeli ennustus.

```
iris1 <- iris
iris1 <- add_residuals(iris1, m1)
ggplot(iris1, aes(resid)) + geom_density()</pre>
```

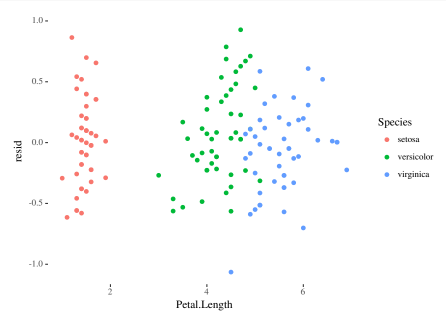


See plot näitab, et residuaalid on enam vähem 0-i ümber koondunud, aga negatiivseid residuaale paistab veidi enam olevat.

Tegelik residuaaliplot näeb välja selline:

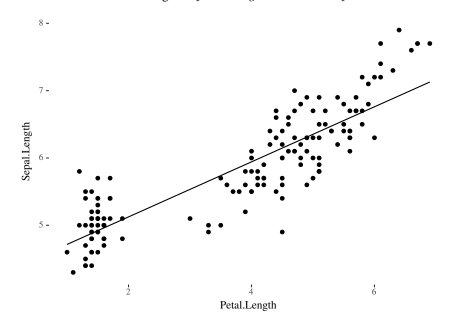
cxx Contents

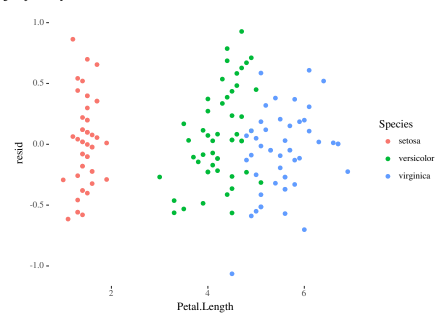
```
ggplot(iris1, aes(Petal.Length, resid, color=Species)) +
modelr::geom_ref_line(h = 0) +
geom_point()
```



See võimaldab otsustada, kas mudel ennustab võrdselt hästi erinevatel predikrori (Petal.Length) väärtustel. Antud mudelis ei näe me süstemaatilisi erinevusi residuaalides üle õielehtede pikkuste vahemiku.

Proovime sama lihtsa lineaarse mudeliga Sepal.Length = intercept + b*Petal.Length.

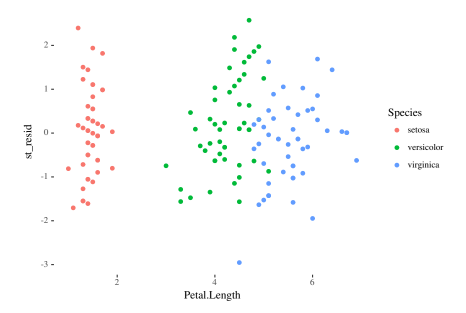




Siit näeme, et I. setosa puhul on residuaalid pigem >0 ja et see mudel töötab paremini I. versicolor ja I. virginica puhul.

Siin on residuaalid algsetes Sepal Length-i mõõtühikutes (cm). Et otsustada, kas üks või teine residuaal on 0-st piisavalt kaugel, avaldame residuaalid standardhälvete ühikutes (nn Studentized residuals). Residuaalide muster joonisel sellest ei muutu, muutub vaid y-telje tähistus.

```
iris1 <- mutate(iris1, st_resid=resid/sd(resid))
ggplot(iris1, aes(Petal.Length, st_resid, color=Species)) +
   geom_ref_line(h = 0) +
   geom_point()</pre>
```



cxxii Contents

Nüüd näeme I. virginica isendit, mille koha pealt mudel ülehindab 3 standardhälbega ja kahte sama liigi isendit (ja ühte I. setosa isendit), mille koha pealt mudel alahindab >2 standardhälbega.

0.8.10 Tukey summa-erinevuse graafik

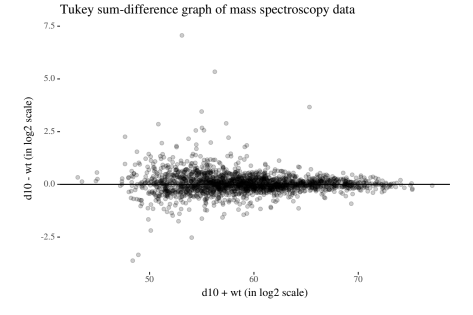
Te sooritate korraga palju paralleelseid mõõtmisi – näiteks mõõdate mass-spektroskoopiaga 1000 valgu taset. Kui teete seda katset kaks korda (või katse vs. kontroll n korda) ja tahate näha süstemaatilisi erinevusi, siis tasub joonistada summa-erinevuse graafik. See on hea olukordades, kus ei ole vahet, mis läheb x ja mis läheb y teljele (erinevalt regressioonimudelitest ja residuaaliplottidest, kus see on väga tähtis). Meie graafik on x ja y suhtes sümmeetriline.

Graafik ise on lihtsalt scatterplot, kus horisontaalsele teljele plotitud x + y väärtused ja vertikaalsele teljele plotitud y - x väärtused. Me lisame ka horisontaalsele teljele o - joone, et meil oleks lihtsam oma vaimusilmas efekti suuruste punktipilve tsentreerida.

Näituseks plottime mass spektroskoopia andmed, kus kahel tingimusel (d10 ja wt) on kummagil tehtud kolm iseseisvat katset. Järgneb tabel df_summary2, kus on 2023 valgu tasemete keskväärtused kahel tingimusel, ning Tukey summa-erinevuse graafik

```
head(df_summary2, 3)
#> # A tibble: 3 x 3
#> # Groups: gene [3]
#> gene d10 wt
#> <fct> <dbl> <dbl> <dbl>
#> 1 aaeR 25.6 25.6
#> 2 aas 28.8 28.8
#> 3 accA 33.7 33.6
```

```
ggplot(df_summary2, aes(x = d10 + wt, y = d10 - wt)) +
  geom_point(alpha=0.2) +
  geom_hline(yintercept = 0) +
  labs(title="Tukey sum-difference graph of mass spectroscopy data", y="d10 - wt (in log2 scale)", x= "d10 + wt
  theme_tufte()
```



Meil näha on ilusti tsentreeritud keskmised 3st mõõtmisest kahele tingimusele, kus iga punkt vastab ühele valule. x telg annab suhtelised valgukogused log2 skaalas (selles skaalas on originaalandmed) ja y telg annab efekti suuruse (tingimus 1 miinus tingimus 2). Me näeme sellelt pildilt väga kiiresti,

- 1. et mida väiksem on valgu kogus, seda suurema tõenäosusega saame tugeva efekti (mis viitab valimivea rollile, eriti suuremate efektide puhul),
- 2. et efektipilv on kenasti nullile tsentreeritud (see näitab, et andmete esialgne töötlus on olnud korralik),
- 3. et enamus valgud ei anna suuri efekte (bioloog ohkab siinkohal kergendatult) ja
- 4. et positiivse märgiga efektid kipuvad olema suuremad, kui negatiivsed efektid (2.5 ühikuline effektisuurus log2 skaalas tähendab 2**2.5 = 5.7 kordset erinevust katse ja kontrolli vahel).

0.8.10.1 Vulkaaniplot

Tukey summa-erinevuse graafiku vaene sugulane on vulkaaniplot, kus horisontaalsel teljel on y - x (soovitavalt log2 skaalas) ja vertikaalsel teljel on p väärtused, mis arvutatud kahe grupi võrdluses, kusjuures p väärtused on -log10 skaalas. Vulkaaniplotti tutvustame mitte selle pärast, et seda soovitada, vaid ainult selle tõttu, et seda kasutatakse massiliselt näiteks proteoomika vallas. Vulkaaniplot on tõlgendamise mõttes kolmemõõtmeline ja pigem keeruline, näitlikustades korraga efekti suurust (ES), varieeruvust (sd) ja valimiviga (see sõltub valimi suurusest, aga ka mõõtmisobjekti/valgu tasemest).

Joonistame vulkaani samade andmete põhjal, mida kasutasime Tukey summa-erinevusgraafiku valmistamieks. Me alustame tabeli "df" ettevalmistamisest: d10_1, d10_2 ja d10_3 on kolm iseseisvat katset ja wt_1, wt_2 ja wt_3 on kolm iseseisvat kontrolli.

cxxiv Contents

```
head(df, 3)
#> gene d10_1 d10_2 d10_3 wt_1 wt_2 wt_3
#> 1 rpoC 36.3 36.3 36.4 36.2 36.3 36.4
#> 2 rpoB 36.2 36.3 36.2 36.1 36.3 36.3
#> 3 mukB 32.9 33.0 33.2 32.9 33.1 33.3
```

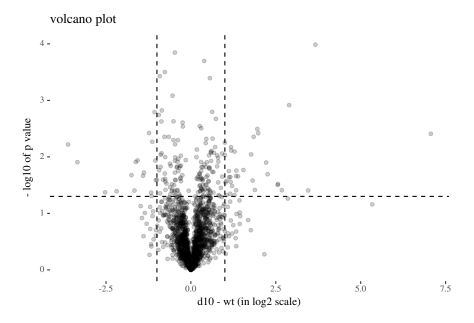
Me lisame tabelile veeru p väärtustega ja veeru effekti suurustega (ES), kasutades apply() funktsiooni sees tavapärast indekseerimist (vt ptk ...).

```
df_x <- df[2:7]
#arvutame p väärtused

df$p <- apply(df_x, 1, function(x) t.test(x[1:3], x[4:6])$p.value)
#arvutame efekti suurused "ES" (katsete keskmine - kontrollide keskmine)

df$ES <- apply(df_x, 1, function(x) mean(x[1:3]) - mean(x[4:6]))

ggplot(df, aes(ES, -log10(p))) +
    geom_point(alpha=0.2) +
    geom_hline(yintercept = -log10(0.05), linetype=2) +
    geom_vline(xintercept = c(-1, 1), linetype=2)+
    labs(x="d10 - wt (in log2 scale)", y= "- log10 of p value", title="volcano plot")+
    theme_tufte()</pre>
```



Sellel pildil markeerib horisontaalne punktiirjoon p = 0.05 ja vertikaalsed punktiirid 2-kordse efektisuuruse (üks ühik log2 skaalal; ühekordne ES võrdub sellel skaalal nulliga). Inimesed, kes paremini ei tea, kipuvad vulkaaniplotti tõlgendama nii: kui punkt (loe: valk) asub horisontaalsest joonest kõrgemal ja ei asu kahe vertikaalse joone vahel, siis on tegu "päris" efektiga. Seevastu inimesed, kes teavad, teavad ka seda, et p väärtuste ühekaupa tõlgendamine ei ole sageli mõistlik. Iga p väärtus koondab endasse

informatsiooni kolmest muutujast: valimi suurus (N), varieeruvus (sd) ja efekti suurus (ES = katse - kontroll). Kuigi me saame vulkaaniplotil asuvaid punkte võrreldes ignoreerida valimi suuruse mõju (kuna me teame, et meil on iga punkti taga 3 + 3 mõõtmist), koondab iga p väärtus endasse infot nii ES kui sd kohta viisil, mida me ei oska hästi üksteisest lahutada (siiski, pane tähele, et horisontaalsel teljel on ES). Me teame, et igas punktis on nii ES kui sd mõjutatud valimiveast, mis on kummagi näitaja suhtes teisest sõltumatu. Seega, igal neljandal valgul on valimiveaga seose topeltprobleem: ülehinnatud ES ja samal ajal alahinnatud sd, mis viib oodatust ohtlikult väiksemale p väärtusele.

Lisaks, p väärtuse definitsioonist (p on sinu andmete või neist ekstreemsemate andmete tõenäosus tingimusel, et nullhüpotees kehtib) tuleneb, et kui null hüpotees on tõene (tegelik ES = 0), siis on meil täpselt võrdne tõenäosus saada oma p väärtus ükskõik kuhu nulli ja ühe vahele. Seega, nullhüpoteesi kehtimise korral ei sisalda individuaalne p väärtus mitte mingisugust kasulikku informatsiooni.

Oluline on mõista, et p väärtuse arvutamine toimub nullhüpoteesi all, mis kujutab endast põhimõtteliselt lõpmatu hulga hüpoteetiliste valimite põhjal – mille N = 3 ja sd = valimi sd – arvutatud lõpmatu hulga hüpoteetiliste valimikeskmiste jaotust (iga geeni jaoks eraldi arvutatuna). Seega demonstreerib p väärtus statistikat oma kõige abstraktsemas vormis.

Igal juhul peaks olema siililegi selge, et kui valimi suurus on nõnda väike kui 3, siis valimi põhine sd ega valimi põhine efekti suurus ei ole kuigi usaldusväärsed ennustama tegelikku populatsiooni sd-d ega ES-i!

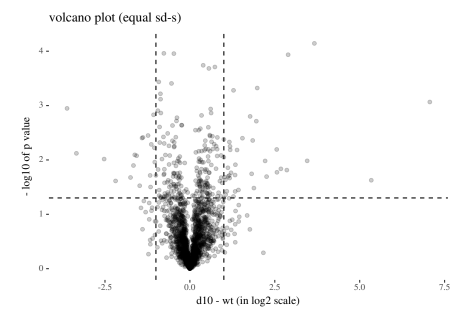
Kuidas ikkagi vulkaani tõlgendada?

- 1. Enamus efektisuuruseid < 2 (see on hea)
- 2. Enamus p väärtusi > 0.05 (ka hea)
- 3. vulkaan on pisut ebasümmeetriline meil on rohkem positiivseid effekte, kus d10 > wt (see on teaduslikult oluline uudis)
- 4. Enamus valke, mille p < 0.05, annavad ES < 2. (See viitab, et meil on palju katseid, kus iseseisvate katsete vaheline varieeruvus on väga madal.)
- 5. Oluline osa valke (võib-olla ca 40%), mille ES > 2, annavad p > 0.05. (Viitab valimivea olulisele osale meie tulemustes.)
- 6. Enamus kõige suuremate ES-dega valke on üllatavalt kõrge p väärtusega. (Viitab valimivea olulisele osale meie tulemustes.)

Seega ei ole meil ES-i ja p väärtuse vahel selget suhet, kus suurtel efektidel oleks selgelt madalam p väärtus kui väikestel efektidel. Kuna meil pole põhust arvata, et valkudel, millel on suurem ES, on süstemaatiliselt suurem varieeruvus, siis paistab, et meie vulkaan dokumenteerib eelkõige valimivigu, ja seega pigem katse üldist madalat kvaliteeti, kui üksikute efektide "tõelisust". Seega tundub, et tegu on mudavulkaaniga.

Hea küll, joonistame oma vulkaani uuesti p väärtuste põhjal, mis seekord on arvutatud eeldusel, et mõlema grupi (d10 ja wt) varieeruvused on geeni kaupa võrdsed. See tähendab, et kui ES-i arvutamisel on valimi suurus 3 (kolme katse ja kolme kontrolli keskmine), siis sd arvutamisel, mis omakorda läheb p väärtuse arvutamise valemisse, on valimi suurus mõlemale grupile 6.

cxxvi Contents

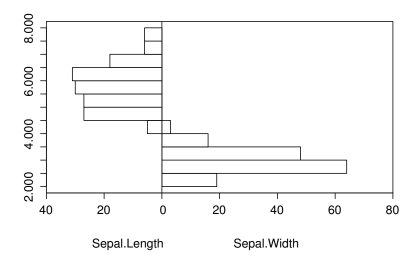


Pilt on küll detailides erinev, aga suures plaanis üsna sarnane eelmisega.

0.8.11 QQ-plot

Kuidas võrrelda kahte jaotust? Kõige lihtsam on joonistada bihistogramm, mis töötab ühtlasi t testi ekslploratoorse analoogina (ei anna ühte numbrit, aga selle eest annab palju parema ülevaate kui t test, kuidas kahe grupi valimid – kuigi mitte tingimata nende taga olevad populatsioonid – tegelikult erinevad).

```
library(Hmisc)
histbackback(iris[,1:2])
```



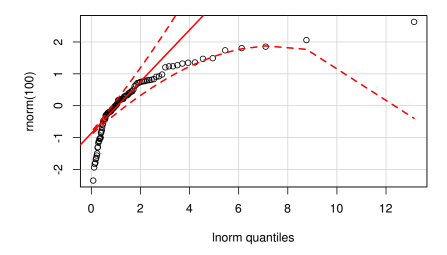
See bihistogramm, mis küll veidi jaburalt võrdleb 3 Irise liigi tolmukate pikkusi ja laiusi, näitab, et kahe grupi keskmised on selgelt erinevad (ülekate peaaegu puudub), aga et ka jaotused ise erinevad omajagu (tolmukate laiuste jaotus on kitsam ja teravam).

Kuidas aga võrrelda oma andmete jaotust teoreetilise jaotusega, näiteks normaaljaotusega? Selleks on parim viis kvantiil-kvantiil plot ehk qq-plot. Kvantiil tähendab lihtsalt andmepunktide osakaalu, mis on väiksemad kui mingi etteantud väärtus. Näiteks kvantiil 0.3 (mis on sama, mis 30s protsentiil) tähistab väärtust, millest 30% kogutud andmeid on väiksemad ja 70% on suuremad. Näiteks standartse normaaljaotuse (mean = 0, sd = 1) 0.5-s kvantiil on 0 ja 0.95-s kvantiil on 1.96.

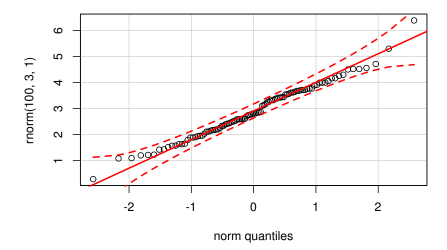
QQ-plot annab lihtsalt empiiriliste andmete kvantiilid (y teljel) teoreetilise jaotuse kvantiilide vastu (x teljel). Punktide arv graafikul vastab teie andmepunktide arvule. Referentsjoon oma 95% veapiiridega (punased katkendjooned) vastab ideaalsele olukorrale, kus teie andmete jaotus vastab teoreetilisele jaotusele (milleks on enamasti normaaljaotus).

```
library(car)
qqPlot(rnorm(100), distribution = "lnorm")
```

cxxviii Contents



qqPlot(rnorm(100, 3, 1)) #default on vrdls normaaljaotusega.



F

0.9 Tidyverse

Tidyverse on osa R-i ökosüsteemist, kus kehtivad omad reeglid. Tidyverse raamatukogud lähtuvad ühtsest filosoofiast ja töötavad hästi koos. Tidyverse algab andmetabeli struktuurist ja selle funktsioonid

Tidyverse cxxix

võtavad reeglina sisse õige struktuuriga tibble ja väljastavad samuti tibble, mis sobib hästi järgmise tidyverse funktsiooni sisendiks. Seega on tidyverse hästi sobiv läbi torude %>% laskmiseks. Tidyversega sobib hästi kokku ka ggplot2 graafikasüsteem.

Laadime tidyverse metapaketi raamatukogud:

library(tidyverse)

Nagu näha laaditakse tidyverse raamatukoguga 8 paketti:

- imesggplot2imespurrr
- \times tibble \times dplyr
- \times tidyr \times stringr
- \times readr \times forcats
- tibble pakett sisaldab tidyverse-spetsiifilise andmeraami (data_frame) loomiseks ja manipuleer-imiseks vajalike funktsioone. Erinevalt baas R-i andmeraamist (data.frame) iseloomustab tibble-t vaikimisi prindifunktsioon, kus vaikimisi näidataksegi ainult tabeli peast 10 esimest rida. Oluliseks erinevuseks on ka list tulpade toetus (data.frame tulbad saavad olla ainult vektorid). List tulbad võimaldavad andmeraami paigutada kõige erinevamaid objekte: näiteks vektoreid, andmeraame, lineaarseid mudeleid ja valgeid puudleid. Lisaks ei ole tibble tabelitel veerunimesid ja veidraid tulbanimesid ei muudeta vaikimisi/automaatselt.
- tidyr pakett sisaldab eelkõige funktsioone tibble-de kuju muutmiseks laiast formaadist pikka ja tagasi.
- readr paketi funktsioonid vastutavad andmete impordi eest tekstipõhistest failidest lähtuvalt tidyverse reeglitest ja asendavad vastavad baas R-i funktsioonid.
- purrr pakett sisaldab funktsioone töötamaks listidega ja asendavad baas R-i apply perekonna funktsioone.
- dplyr pakett sisaldab põhilisi andmetöötlusverbe.
- stringr ja forcats paketid sisaldavad vastavalt tekstipõhiste ja kategooriliste andmetega töötamise funktsioone.

0.9.1 Tidy tabeli struktuur

- **väärtus** (*value*) ühe mõõtmise tulemus (183 cm)
- **muutuja** (*variable*) see, mida sa mõõdad (pikkus) või faktor (sex)
- andmepunkt (observation) väärtused, mis mõõdeti samal katsetingimusel (1. subjekti pikkus ja kaal 3h ajapunktis)
- vaatlusühik (unit of measurement) keda mõõdeti (subjekt nr 1)
- vaatlusühiku tüüp inimene, hiir, jt

cxxx Contents

muutuja = veerg

andmepunkt = rida

vaatlusühikute koodid on kõik koos ühes veerus

Veergude järjekord tabelis on 1. vaatlusühik, 2. faktor, mis annab katse-kontrolli erisuse, 3. kõik see, mida otse ei mõõdetud (sex, batch nr, etc.), 4. numbritega veerud (iga muutuja kohta üks veerg)

```
#> # A tibble: 2 x 6
     subject drug
                     sex
                             time length weigth
             <chr>>
                      <chr> <dbl> <dbl>
#> 1 1
                     F
                             3.00
                                     168
                                           88.0
             ехр
#> 2 2
             placebo M
                             3.00
                                     176
                                           91.0
```

Nii näeb välja tidy tibble. Kõik analüüsil vajalikud parameetrid tuleks siia tabelisse veeru kaupa sisse tuua. Näiteks, kui mõõtmised on sooritatud erinevates keskustes erinevate inimeste poolt kasutades sama ravimi erinevaid preparaate, oleks hea siia veel 3 veergu lisada (center, experimenter, batch).

0.9.1.1 Tabeli dimensioonide muutmine (pikk ja lai formaat)

Väga oluline osa tidyverses töötamisest on tabelite pika ja laia formaadi vahel viimine.

See on laias formaadis tabel df, mis ei ole tidy

```
#> # A tibble: 3 x 5
     subject sex
                 control experiment_1 experiment_2
     <chr>
             <chr>
                      <dbl>
                                   <dbl>
                                                 <dbl>
#> 1 Tim
                       23.0
                                    34.0
                                                  40.0
             Μ
#> 2 Ann
                       31.0
                                    38.0
                                                  42.0
                       30.0
                                    36.0
                                                  44.0
```

Kõigepealt pikka formaati. key ja value argumendid on ainult uute veergude nimetamiseks, oluline on 3:ncol(dat) argument, mis ütleb, et "kogu kokku veerud alates 3. veerust". Alternatiivne viis seda öelda: c(-subject, -sex).

Tidyverse cxxxi

```
dat_lng <- gather(dat, key = experiment, value = value, 3:ncol(dat))</pre>
# df_l3<-df %>% gather(experiment, value, 3:ncol(df)) works as well.
#df_l4<-df %>% gather(experiment, value, c(-subject, -sex)) works as well
dat_lng
#> # A tibble: 9 x 4
   subject sex experiment value
    <chr> <chr> <chr> <chr> <dbl>
           M control
#> 1 Tim
                            23.0
#> 2 Ann
           F
               control
                            31.0
#> 3 Jill F control
                        30.0
#> 4 Tim M experiment_1 34.0
#> 5 Ann F experiment_1 38.0
#> 6 Jill F experiment_1 36.0
#> # ... with 3 more rows
```

Paneme selle tagasi algsesse laia formaati:?spread

```
spread(dat_lng, key = experiment, value = value)
#> # A tibble: 3 x 5
    subject sex control experiment_1 experiment_2
#> * <chr> <dbl>
                             <dbl>
                                           <dbl>
#> 1 Ann
                  31.0
                               38.0
                                           42.0
#> 2 Jill
         F
                   30.0
                               36.0
                                           44.0
#> 3 Tim
                    23.0
                                34.0
                                            40.0
```

key viitab pika tabeli veerule, mille väärtustest tulevad laias tabelis uute veergude nimed. value viitab pika tabeli veerule, kust võetakse arvud, mis uues laias tabelis uute veergude vahel laiali jagatakse.

0.9.1.2 Tibble transpose — read veergudeks ja vastupidi

Me kasutame selleks maatriksarvutuse funktsiooni t() — transpose. See võtab sisse ainult numbrilisi veerge, seega anname talle ette df miinus 1. veerg, mille sisu me konverteerime uue tablei veerunimedeks.

cxxxii Contents

```
dat1 <- t(dat[,-1])
colnames(dat1) <- dat$a
dat1
#> tim tom jill
#> b1 1 2 3
#> b2 4 5 6
```

0.9.2 dplyr ja selle viis verbi

Need tuleb teil omale pähe ajada sest nende 5 verbiga (pluss gather ja spread) saab lihtsalt teha 90% andmeväänamisest, mida teil elus ette tuleb. NB! Check the data wrangling cheatsheet and dplyr help for further details. dplyr laetakse koos tidyverse-ga automaatselt teie workspace-i.

0.9.2.1 select() columns

select() selects, renames, and re-orders columns.

Select columns from sex to value:

```
iris
select(iris, Petal.Length:Species)
select(iris, -(Petal.Length:Species)) #selects everything, except those cols
```

To select 3 columns and rename *subject* to *SUBJ* and put liik as the 1st col:

```
select(iris, liik = Species, Sepal.Length, Sepal.Width) %>% dplyr::as_data_frame()
#> # A tibble: 150 x 3
#> liik Sepal.Length Sepal.Width
             <dbl>
  <fct>
                         <dbl>
                          3.50
               5.10
#> 1 setosa
               4.90
#> 2 setosa
                          3.00
               4.70
#> 3 setosa
                          3.20
#> 4 setosa
               4.60
                           3.10
#> 5 setosa
               5.00
                          3.60
#> 6 setosa
               5.40
                           3.90
#> # ... with 144 more rows
```

To select all cols, except sex and value, and rename the *subject* col:

```
select(iris, -Sepal.Length, -Sepal.Width, liik = Species)
```

helper functions you can use within select():

Tidyverse cxxxiii

```
starts_with("abc"): matches names that begin with "abc."
ends_with("xyz"): matches names that end with "xyz."
contains("ijk"): matches names that contain "ijk."
matches("(.)\\1"): selects variables that match a regular expression. This one matches any variables
```

that contain repeated characters.

num_range("x", 1:3) matches x1, x2 and x3.

```
iris <- as_tibble(iris)</pre>
select(iris, starts_with("Petal"))
#> # A tibble: 150 x 2
     Petal.Length Petal.Width
            <dbl>
#> 1
            1.40
                        0.200
             1.40
                        0.200
#> 3
            1.30
                        0.200
             1.50
                        0.200
#> 5
             1.40
                        0.200
             1.70
                        0.400
#> # ... with 144 more rows
select(iris, ends_with("Width"))
#> # A tibble: 150 x 2
     Sepal.Width Petal.Width
           <dbl>
                       <dbl>
#>
           3.50
                       0.200
#> 1
            3.00
                       0.200
            3.20
                      0.200
            3.10
                       0.200
#> 5
            3.60
                       0.200
            3.90
                       0.400
#> # ... with 144 more rows
# Move Species variable to the front
select(iris, Species, everything())
#> # A tibble: 150 x 5
     Species Sepal.Length Sepal.Width Petal.Length
                    <dbl>
     <fct>
                                <dbl>
                                              <dbl>
#> 1 setosa
                     5.10
                                 3.50
                                               1.40
#> 2 setosa
                     4.90
                                 3.00
                                               1.40
#> 3 setosa
                     4.70
                                 3.20
                                               1.30
                     4.60
                                  3.10
                                               1.50
#> 4 setosa
#> 5 setosa
                     5.00
                                               1.40
                                  3.60
#> 6 setosa
                     5.40
                                  3.90
                                               1.70
```

cxxxiv Contents

```
#> # ... with 144 more rows, and 1 more variable:
#> # Petal.Width <dbl>
dat <- as.data.frame(matrix(runif(100), nrow = 10))</pre>
dat <- tbl_df(dat[c(3, 4, 7, 1, 9, 8, 5, 2, 6, 10)])
select(dat, V9:V6)
#> # A tibble: 10 x 5
      V9 V8 V5 V2 V6
     <dbl> <dbl> <dbl> <dbl> <dbl> <dbl> <
#> 1 0.819 0.489 0.453 0.631 0.496
#> 2 0.529  0.412  0.0655  0.442  0.248
#> 3 0.714 0.167 0.711 0.876 0.655
#> 4 0.0493 0.155 0.356 0.805 0.791
#> 5 0.994 0.0168 0.147 0.658 0.920
#> 6 0.443 0.115 0.518 0.788 0.984
#> # ... with 4 more rows
select(dat, num_range("V", 9:6))
#> # A tibble: 10 x 4
     V9 V8 V7 V6
#> <dbl> <dbl> <dbl> <dbl>
#> 1 0.819 0.489 0.885 0.496
#> 2 0.529 0.412 0.204 0.248
#> 3 0.714 0.167 0.795 0.655
#> 4 0.0493 0.155 0.903 0.791
#> 5 0.994 0.0168 0.122 0.920
#> 6 0.443 0.115 0.493 0.984
#> # ... with 4 more rows
# Drop variables with -
select(iris, -starts_with("Petal"))
#> # A tibble: 150 x 3
#> Sepal.Length Sepal.Width Species
          <dbl> <dbl> <fct>
#> 1
          5.10
                      3.50 setosa
#> 2
           4.90
                      3.00 setosa
#> 3
           4.70
                      3.20 setosa
#> 4
           4.60
                      3.10 setosa
#> 5
          5.00
                      3.60 setosa
#> 6
           5.40
                      3.90 setosa
#> # ... with 144 more rows
# Renaming -----
# select() keeps only the variables you specify
```

Tidyverse cxxxv

```
# rename() keeps all variables
rename(iris, petal_length = Petal.Length)
#> # A tibble: 150 x 5
     Sepal.Length Sepal.Width petal_length Petal.Width
            <dbl>
#>
                         <dbl>
                                      <dbl>
                                                   <dbl>
#> 1
             5.10
                         3.50
                                       1.40
                                                  0.200
#> 2
             4.90
                         3.00
                                       1.40
                                                  0.200
#> 3
             4.70
                         3.20
                                       1.30
                                                  0.200
#> 4
             4.60
                         3.10
                                       1.50
                                                  0.200
#> 5
             5.00
                         3.60
                                       1.40
                                                  0.200
             5.40
                         3.90
                                       1.70
                                                  0.400
#> # ... with 144 more rows, and 1 more variable:
       Species <fct>
```

0.9.2.2 filter() rows

Keep rows in Iris that have Species level "setosa" and Sepal. Length value <4.5.

```
filter(iris, Species=="setosa" & Sepal.Length < 4.5)</pre>
#> # A tibble: 4 x 5
     Sepal.Length Sepal.Width Petal.Length Petal.Width
            <dbl>
#>
                         <dbl>
                                      <dbl>
                                                   <dbl>
             4.40
                          2.90
                                       1.40
                                                   0.200
#> 1
#> 2
             4.30
                          3.00
                                       1.10
                                                   0.100
#> 3
             4.40
                          3.00
                                       1.30
                                                   0.200
             4.40
                          3.20
                                       1.30
                                                   0.200
#> # ... with 1 more variable: Species <fct>
```

Keep rows in Iris that have Species level "setosa" **or** Sepal.Length value <4.5.

```
filter(iris, Species=="setosa" | Sepal.Length < 4.5)</pre>
#> # A tibble: 50 x 5
     Sepal.Length Sepal.Width Petal.Length Petal.Width
            <dbl>
                         <dbl>
                                      <dbl>
                                                   <dbl>
#> 1
                          3.50
                                       1.40
             5.10
                                                   0.200
             4.90
                          3.00
                                       1.40
                                                   0.200
#> 3
             4.70
                          3.20
                                       1.30
                                                   0.200
             4.60
                          3.10
                                       1.50
                                                   0.200
             5.00
#> 5
                          3.60
                                       1.40
                                                   0.200
                          3.90
                                       1.70
                                                   0.400
#> # ... with 44 more rows, and 1 more variable:
#> # Species <fct>
```

cxxxvi Contents

Keep rows in Iris that have Species level "not setosa" **or** Sepal.Length value <4.5.

```
filter(iris, Species !="setosa" | Sepal.Length < 4.5)</pre>
#> # A tibble: 104 x 5
    Sepal.Length Sepal.Width Petal.Length Petal.Width
          <dbl>
                                  <dbl>
#>
                    <dbl>
                                             <dbl>
#> 1
          4.40
                      2.90
                                  1.40
                                            0.200
           4.30
                       3.00
                                   1.10
                                            0.100
#> 3
           4.40
                                   1.30
                       3.00
                                            0.200
           4.40
                       3.20
                                            0.200
                                   1.30
#> 5
           7.00
                       3.20
                                   4.70
                                             1.40
            6.40
                       3.20
                                   4.50
                                              1.50
#> # ... with 98 more rows, and 1 more variable:
#> # Species <fct>
```

Kui tahame samast veerust filtreerida "või" ehk "|" abil mitu väärtust, on meil valida kahe samaväärse variandi vahel (tegelikult töötab 2. variant ka ühe väärtuse korral)

```
filter(iris, Species =="setosa" | Species =="versicolor")
filter(iris, Species %in% c("setosa", "versicolor") )
```

Nagu näha, 2. variant on oluliselt lühem.

Filtering with regular expression: we keep the rows where *subject* starts with the letter "T"

```
library(stringr)
filter(iris, str_detect(Species, "^v"))
#> # A tibble: 100 x 5
    Sepal.Length Sepal.Width Petal.Length Petal.Width
           <dbl>
#>
                     <dbl>
                                 <dbl>
                                              <dbl>
#> 1
           7.00
                       3.20
                                    4.70
                                               1.40
            6.40
                       3.20
                                    4.50
                                               1.50
           6.90
                       3.10
                                    4.90
                                                1.50
           5.50
                       2.30
                                    4.00
                                               1.30
#> 5
            6.50
                       2.80
                                    4.60
                                                1.50
            5.70
                        2.80
                                    4.50
                                                1.30
#> # ... with 94 more rows, and 1 more variable:
#> # Species <fct>
```

As you can see there are endless vistas here, open for a regular expression fanatic. I wish I was one! remove NAs with filter()

Tidyverse cxxxvii

```
filter(flights, !is.na(dep_delay), !is.na(arr_delay))
```

0.9.2.3 summarise()

Many rows summarised to a single value

n() loeb üles, mitu väärtust läks selle summary statistic-u arvutusse,

n_distinct() loeb üles, mitu unikaalset väärtust läks samasse arvutusse.

summarise on kasulikum, kui teda kasutada koos järgmise verbi, group_by-ga.

0.9.2.4 group_by()

group_by() groups values for summarising or mutating-

When we summarise by *sex* we will get two values for each summary statistic: for males and females. Aint that sexy?!

summarise() argumendid on indentsed eelmise näitega aga tulemus ei ole. Siin me rakendame summarise verbi mitte kogu tabelile, vaid 3-le virtuaalsele tabelile, mis on saadud algsest tabelist.

cxxxviii

group_by()-le saab anda järjest mitu grupeerivat muutujat. Siis ta grupeerib kõigepealt neist esimese järgi, seejärel lõõb saadud grupid omakorda lahku teise argumendi järgi ja nii edasi kuni teie poolt antud argumendid otsa saavad.

Now we group previously generated dat_lng data frame first by *sex* and then inside each group again by *experiment*. This is getting complicated ...

```
dat_lng
#> # A tibble: 9 x 4
   subject sex experiment value
    <chr> <chr> <chr>
                       <dbl>
#> 1 Tim
          M control
                         23.0
          F
#> 2 Ann
              control
                         31.0
#> 3 Jill F control
                      30.0
#> 5 Ann
          F experiment_1 38.0
#> 6 Jill
        F
               experiment_1 36.0
#> # ... with 3 more rows
group_by(dat_lng, sex, experiment) %>%
 summarise(MEAN = mean(value),
         SD = sd(value),
         N = n(),
         n_sex = n_distinct(sex))
#> # A tibble: 6 x 6
#> # Groups: sex [?]
    sex experiment MEAN SD
                                 N n_sex
    <chr> <chr> <dbl> <dbl> <int> <int>
#> 1 F control
                  30.5 0.707
                               2
#> 2 F experiment_1 37.0 1.41
                                 2
                                      1
#> 3 F experiment_2 43.0 1.41
                                2
                                      1
#> 4 M
     control
               23.0 NA
                                 1
                                      1
#> 5 M
        experiment_1 34.0 NA
                                 1
                                      1
#> 6 M
        experiment_2 40.0 NA
                                      1
```

Now we group first by sex and then by variable. Spot the difference!

Tidyverse cxxxix

```
<chr>
              <chr> <dbl> <dbl> <int> <int>
              F 30.5 0.707 2
#> 1 control
                   23.0 NA
#> 2 control
                                1
                                      1
#> 3 experiment 1 F
                  37.0 1.41
                               2
                                     1
#> 4 experiment_1 M
                   34.0 NA
                                1
#> 5 experiment_2 F
                   43.0 1.41
                                 2
#> 6 experiment_2 M
                    40.0 NA
                                 1
                                      1
```

pro tip if you want to summarise and then display the summary values as new column(s), which are added to the original non-shrunk df, use mutate() instead of summarise().

```
mutate(iris_grouped,
      MEAN = mean(Sepal.Length),
      SD = sd(Sepal.Length))
#> # A tibble: 150 x 7
#> # Groups: Species [3]
    Sepal.Length Sepal.Width Petal.Length Petal.Width
        <dbl>
#> 1
         5.10
                    3.50
                                1.40
                                          0.200
#> 2
         4.90
                    3.00
                                         0.200
                                1.40
#> 3
          4.70
                     3.20
                                1.30
                                         0.200
#> 4
         4.60
                     3.10
                                1.50
                                         0.200
         5.00
                     3.60
                                1.40
                                          0.200
                     3.90
                                 1.70
                                          0.400
           5.40
#> # ... with 144 more rows, and 3 more variables:
      Species <fct>, MEAN <dbl>, SD <dbl>
```

Anna igast grupist 3 kõrgeimat väärtust ja 2 madalaimat väärtust. Samad numbrid erinevates ridades antakse kõik - selle pärast on meil tabelis rohkem ridu.

```
top_n(iris_grouped, 3, Sepal.Length)
top_n(iris_grouped, -2, Sepal.Length)
```

0.9.2.5 mutate()

Mutate põhikasutus on siiski uute veergude tekitamine, mis võtavad endale inputi rea kaupa. Seega tabeli ridade arv ei muutu.

If in your tibble called 'df' you have a column called 'value', you can create a new log2 transformed value value column called log_value by df %>% mutate(log_value = log2(value)). Or you can create a new column where a constant is substracted from the value column: df %>% mutate(centered_value = value - mean(value)). Here the mean value is substracted from each individual value.

cxl Contents

Mutate adds new columns (and transmute() creates new columns while losing the previous columns)

Here we firstly create a new column, which contains log-transformed values from the *value* column, and name it *log_value*.

```
mutate(dat_lng, log_value = log(value))
#> # A tibble: 9 x 5
  subject sex experiment value log_value
  <chr> <chr> <chr> <chr> <dbl> <dbl>
#> 1 Tim
        M control
                      23.0
                              3.14
#> 2 Ann F control
                      31.0
                              3.43
#> 3 Jill F control
                      30.0
                              3.40
3.53
#> 5 Ann F experiment_1 38.0
                              3.64
#> 6 Jill F experiment_1 36.0
                               3.58
#> # ... with 3 more rows
```

The same with transmute: note the dropping of some of the original cols, keeping the original *subject* col and renaming the *sex* col.

```
transmute(dat_lng, subject, gender = sex, log_value = log(value))
#> # A tibble: 9 x 3
  subject gender log_value
  <chr> <chr> <dbl>
#> 1 Tim
         М
                    3.14
#> 2 Ann F
                    3.43
#> 3 Jill F
                    3.40
#> 4 Tim M
                     3.53
#> 5 Ann F
                    3.64
#> 6 Jill F
                     3.58
#> # ... with 3 more rows
```

mutate_all(), mutate_if() and mutate_at() and the three variants of transmute() (transmute_all(), transmute_if(), transmute_at()) make it easy to apply a transformation to a selection of variables. See help.

Tidyverse cxli

Here we first group and then mutate. Note that now, instead of a single constant, we divide by as many different constant as there are discrete factor levels in the sex variable (two, in our case):

```
group_by(dat_lng, sex) %>%
 mutate(norm_value = value / mean(value),
      n2_val = value / sd(value))
#> # A tibble: 9 x 6
#> # Groups: sex [2]
   subject sex experiment value norm_value n2_val
   <chr> <chr> <chr> <dbl> <dbl> <dbl>
#> 1 Tim
        M control
                       23.0
                               0.711 2.67
#> 2 Ann F control
                       31.0 0.842 5.47
#> 3 Jill F control
                               0.814 5.29
                       30.0
1.05 3.94
#> 5 Ann F experiment_1 38.0 1.03 6.70
#> 6 Jill F experiment_1 36.0
                               0.977 6.35
#> # ... with 3 more rows
```

Compare with a "straight" mutate to see the difference in values.

```
mutate(dat_lng,
      norm_value = value / mean(value),
     n2_val = value / sd(value))
#> # A tibble: 9 x 6
    subject sex experiment value norm_value n2_val
    <chr> <chr> <chr> <dbl> <dbl> <dbl>
#> 1 Tim M control 23.0 0.651 3.48
#> 2 Ann F control 31.0 0.877 4.69
#> 3 Jill F control
                           30.0
                                    0.849 4.54
#> 4 Tim M experiment_1 34.0 0.962 5.14
#> 5 Ann F experiment_1 38.0
                                   1.08 5.75
#> 6 Jill F experiment_1 36.0
                                   1.02 5.44
#> # ... with 3 more rows
```

0.9.2.5.1 Summarise(), mutate(), transmute() ja filter() töötavad ka mitme veeru kaupa.

Need variandid sisaldavad suffikseid _if, _at ja _all.

_if võimaldab valida veerge teise funktsiooni, nagu näiteks is.numeric() või is.character() alusel.

_at võimaldab valida veerge sama süntaksiga, mis select().

all valib kõik veerud.

cxlii Contents

```
summarise_all(df, mean) teeb sama asja, mis colMeans().
summarise_all(df, funs(min, max)) võtab iga veeru min ja max väärtuse.
summarise_all(df, funs(cv = sd(.) / mean(.), mean()) arvutab iga veeru CV (pane tähele ~ kasutust)
summarise_all(df, funs(cv = sd(.) / mean(.), mean()) arvutab iga veeru CV ja keskmise (~ puudub, kui meil on >1 funktsiooni)
summarise_at(df, vars(-z), mean) keskmine kõigist veergudest, v.a. z.
summarise_at(df, vars(x, y), funs(min, max)) kahe veeru min ja max.
summarise_if(is.numeric, mean, na.rm = TRUE) ainult numbritega veerud
mutate_all(df, log10) võta log10 kõikidest veergudest
mutate_all(df, ~ round(. * 25)) teeb kõik veerud täisarvulisteks ja korrutab 25-ga
mutate_all(df, funs(half = . / 2, double = . * 2)) rakendab 2 funktsiooni
transmute_all(df, funs(half = . / 2, double = . * 2)) jätab alles ainult uued veerud
filter_all(weather, any_vars(is.na(.))) näitab ridu, mis sisaldavad NA-sid
filter_at(weather, vars(starts_with("wind")), all_vars(is.na(.))) read, kus veerg, mis sisaldab
wind, on NA.
```

0.9.3 Grouped filters

Keep all groups bigger than a threshold:

```
popular_dests <- flights %>%
  group_by(dest) %>%
  filter(n() > 365)
```

If you need to remove grouping, and return to operations on ungrouped data, use ungroup().

```
ungroup(dat)
```

str_replace_all() helps to deal with unruly labelling inside columns containing strings

The idea is to find a pattern in a collection of strings and replace it with something else. String == character vector.

To find and replace we use str_replace_all(), whose base R analogue is gsub().

```
library(stringr)
(bad.df <- tibble(time = c("t0", "t1", "t12"), value = c(2, 4, 9)))
#> # A tibble: 3 x 2
```

Tidyverse cxliii

now we have a numeric time column, which can be used in plotting.

or

```
library(readr)
(bad.df \leftarrow tibble(time = c("t0", "t1", "t12"), value = c(2, 4, 9)))
#> # A tibble: 3 x 2
    time value
   <chr> <dbl>
#> 1 t0 2.00
          4.00
#> 2 t1
#> 3 t12
         9.00
mutate_at(bad.df, "time", parse_number)
#> # A tibble: 3 x 2
     time value
   <dbl> <dbl>
#> 1 0 2.00
#> 2 1.00 4.00
#> 3 12.0 9.00
```

Here we did the same thing more elegantly by directly parsing numbers from a character string.

0.9.4 separate() one column into several

Siin on veel üks verb, mida aeg-ajalt kõigil vaja läheb. separate() võtab ühe veeru sisu (mis peab olema character string) ning jagab selle laiali mitme uue veeru vahel. Kui teda kasutada vormis separate(df, old_Column, into=c("new_col1", "new_col2", "ja_nii_edasi")) siis püüab programm ise ära arvata, kustkohalt veeru sisu hakkida (tühikud, komad, semikoolonid, koolonid jne). Aga te võite eksplitsiitselt ette anda separaatori sep = "". sep = 2 tähendab "peale 2. tähemärki". sep = -6 tähendab "enne tagantpoolt 6. tähemärki"

cxliv Contents

```
(dat <- tibble(country = c("Albania"), disease.cases = c("80/1000")))</pre>
#> # A tibble: 1 x 2
#> country disease.cases
#> <chr> <chr>
#> 1 Albania 80/1000
(df.sep <- dat %>% separate(disease.cases, into=c("cases", "thousand")))
#> # A tibble: 1 x 3
#> country cases thousand
#> * <chr> <chr>
#> 1 Albania 80 1000
(df.sep <- dat %>% separate(disease.cases, into=c("cases", "thousand"), sep = "/"))
#> # A tibble: 1 x 3
#> country cases thousand
#> * <chr> <chr> <chr>
#> 1 Albania 80 1000
(df.sep <- dat %>% separate(disease.cases, into=c("cases", "thousand"), sep = 2))
#> # A tibble: 1 x 3
#> country cases thousand
#> * <chr> <chr>
#> 1 Albania 80 /1000
(df.sep <- dat %>% separate(disease.cases, into=c("cases", "thousand"), sep = -6))
#> # A tibble: 1 x 3
#> country cases thousand
#> * <chr> <chr> <chr>
#> 1 Albania 80 /1000
```

```
(dat \leftarrow tibble(index = c(1, 2),
              taxon = c("Procaryota; Bacteria; Alpha-Proteobacteria; Escharichia", "Eukaryota; Chordata")))
#> # A tibble: 2 x 2
   index taxon
#> <dbl> <chr>
#> 1 1.00 Procaryota; Bacteria; Alpha-Proteobacteria; E~
#> 2 2.00 Eukaryota; Chordata
(d1 <- dat %>% separate(taxon, c('riik', 'hmk', "klass", "perekond"), sep = '; ', extra = "merge", fill = "rig!
#> # A tibble: 2 x 5
#> index riik
                     hmk
                              klass
                                              perekond
#> * <dbl> <chr>
                     <chr>
                              <chr>
                                              <chr>
#> 1 1.00 Procaryota Bacteria Alpha-Proteoba~ Escharich~
#> 2 2.00 Eukaryota Chordata <NA>
```

```
# some special cases:
(dat <- tibble(index = c(1, 2),</pre>
```

Tidyverse cxlv

```
taxon = c("Prokaryota || Bacteria || Alpha-Proteobacteria || Escharichia", "Eukaryota || Chorda
#> # A tibble: 2 x 2
   index taxon
   <dbl> <chr>
#> 1 1.00 Prokaryota || Bacteria || Alpha-Proteobacteri~
#> 2 2.00 Eukaryota || Chordata
(d1 <- dat %>% separate(taxon, c("riik", "hmk", "klass", "perekond"), sep = "\\|\\|", extra = "merge", fill = '
#> # A tibble: 2 x 5
#> index riik
                        hmk
                                     klass
                                                perekond
#> * <dbl> <chr>
                        <chr>
                                     <chr>
                                                <chr>>
#> 1 1.00 "Prokaryota " " Bacteria " " Alpha-~ " Eschar~
#> 2 2.00 "Eukaryota " " Chordata" <NA>
dat <- tibble(index = c(1, 2),
              taxon = c("Prokaryota.Bacteria.Alpha-Proteobacteria.Escharichia", "Eukaryota.Chordata"))
(d1 <- dat %>% separate(taxon, c('riik', 'hmk', "klass", "perekond"), sep = '[.]', extra = "merge", fill = "rigon")
#> # A tibble: 2 x 5
   index riik
                     hmk
                              klass
                                              perekond
#> * <dbl> <chr>
                     <chr>
                              <chr>>
                                              <chr>>
#> 1 1.00 Prokaryota Bacteria Alpha-Proteoba~ Escharich~
#> 2 2.00 Eukaryota Chordata <NA>
                                               <NA>
(dat <- tibble(index = c(1,2),
              taxon = c("Prokaryota.Bacteria, Alpha-Proteobacteria.Escharichia", "Eukaryota.Chordata")))
#> # A tibble: 2 x 2
   index taxon
   <dbl> <chr>
#> 1 1.00 Prokaryota.Bacteria, Alpha-Proteobacteria.Esch~
#> 2 2.00 Eukaryota.Chordata
(d1 <- dat %>% separate(taxon, c('riik', 'hmk', "klass", "perekond"), sep = '[,\\.]', extra = "merge", fill = '
#> # A tibble: 2 x 5
   index riik
                     hmk
                              klass
                                              perekond
#> * <dbl> <chr>
                     <chr>
                              <chr>>
                                              <chr>>
#> 1 1.00 Prokaryota Bacteria Alpha-Proteoba~ Escharich~
#> 2 2.00 Eukaryota Chordata <NA>
```

The companion FUN to separate is unite() - see help.

0.9.5 Faktorid

Faktor on andmetüüp, mis oli ajalooliselt tähtsam kui ta praegu on. Sageli saame oma asja ära ajada character vectori andmetüübiga ja ei vaja faktorit. Aga siiski läheb faktoreid aeg-ajalt kõigil vaja.

cxlvi Contents

Faktorite abil töötame kategooriliste muutujatega, millel on fikseeritud hulk võimalikke väärtusi, mida me kõiki teame.

Faktori väärtusi kutsutakse "tasemeteks" (levels). Näiteks: muutuja sex on 2 tasemega faktor (M, F)

NB! Faktoriks muutes saame character vectori liikmete järjekorra muuta mitte-tähestikuliseks

Me kasutame faktoritega töötamisel forcats paketti. Kõigepealt loome character vectori x1 nelja kuu nime ingliskeelse lühendiga.

```
library(forcats)
x1 <- c("Dec", "Apr", "Jan", "Mar")</pre>
```

Nüüd kujutlege, et vektor x1 sisaldab 10 000 elementi. Seda vektorit on raske sorteerida, ja trükivead on ka raskesti leitavad. Mõlema probleemi vastu aitab, kui me konverteerime x1-e faktoriks. Selleks, et luua uus faktor, peaks kõigepealt üles lugema selle faktori kõik võimalikud tasemed:

Nüüd loome uue faktori ehk muudame x1 character vektori y1 factor vektoriks. Erinevalt x1-st seostub iga y1 väärtusega faktori tase. Kui algses vektoris on mõni element, millele ei vasta näiteks trükivea tõttu ühtegi faktori taset, siis see element muudetakse NA-ks. Proovige see ise järele, viies trükivea sisse x1-e.

```
y1 <- factor(x1, levels = month.abb)
y1
#> [1] Dec Apr Jan Mar
#> 12 Levels: Jan Feb Mar Apr May Jun Jul Aug Sep ... Dec
```

NB! month.abb on R objekt mis sisaldab kuude ingliskeelseid lühendeid.

Kui sa faktorile tasemeid ette ei anna, siis need tekivad andmetest automaatselt ja tähestikulises järjekorras.

Kui sa tahad, et faktori tasemed oleks samas järjekorras kui selle taseme esmakordne ilmumine teie andmetes siis:

```
f2 <- factor(x1) %>% fct_inorder()
f2
#> [1] Dec Apr Jan Mar
#> Levels: Dec Apr Jan Mar
```

levels() annab faktori tasemed ja nende järjekorra

Tidyverse cxlvii

```
levels(f2)
#> [1] "Dec" "Apr" "Jan" "Mar"
```

Kui faktorid on tibbles oma veeruna, siis saab nende tasemed count() kasutades:

```
gss_cat #tibble, mille veerg "race" on faktor.
#> # A tibble: 21,483 x 9
     year marital age race rincome partyid relig
    <int> <fct> <int> <fct> <fct> <fct> <fct>
#> 1 2000 Never m~ 26 White $8000 t~ Ind, near~ Prote~
#> 2 2000 Divorced 48 White $8000 t~ Not str ~ Prote~
#> 3 2000 Widowed 67 White Not app~ Independ~ Prote~
#> 4 2000 Never m~ 39 White Not app~ Ind, near~ Ortho~
#> 5 2000 Divorced 25 White Not app~ Not str ~ None
#> 6 2000 Married 25 White $20000 ~ Strong d~ Prote~
#> # ... with 2.148e+04 more rows, and 2 more variables:
#> # denom <fct>, tvhours <int>
gss_cat %>% count(race)
#> # A tibble: 3 x 2
   race n
   <fct> <int>
#> 1 Other 1959
#> 2 Black 3129
#> 3 White 16395
```

Nii saame ka teada, mitu korda iga faktori tase selles tabelis esineb.

0.9.5.1 tekitame faktortulba keerulisemal teel

dplyr::case_when(). Kui Sepal.Length on > 5.8 või Sepal.Width >4, siis uues veerus nimega fact ilmub tase "large", kui Species = setosa, siis ilmub tase "I. setosa", igal muul juhul ilmub "other".

0.9.5.2 droplevels() viskab välja kasutamata faktori tasemed

```
df1$sex <- droplevels(df1$sex)</pre>
```

cxlviii Contents

0.9.5.3 fct_recode() rekodeerib faktori tasemed

```
gss_cat %>% count(partyid)
#> # A tibble: 10 x 2
#> partyid
   <fct>
                      <int>
#> 1 No answer
                       154
#> 2 Don't know
                        1
#> 3 Other party
                        393
#> 4 Strong republican 2314
#> 5 Not str republican 3032
#> 6 Ind,near rep
#> # ... with 4 more rows
gss_cat %>%
 mutate(partyid = fct_recode(partyid,
                            "Republican, strong" = "Strong republican",
                            "Republican, weak" = "Not str republican",
                            "Independent, near rep" = "Ind, near rep",
                            "Independent, near dem" = "Ind, near dem",
                            "Democrat, weak" = "Not str democrat",
                            "Democrat, strong"
                                                 = "Strong democrat",
                            "Other"
                                                   = "No answer",
                            "Other"
                                                   = "Don't know",
                            "Other"
                                                   = "Other party"
 )) %>%
 count(partyid)
#> # A tibble: 8 x 2
#> partyid
    <fct>
                         <int>
#> 1 Other
                          548
#> 2 Republican, strong
                          2314
#> 3 Republican, weak
                          3032
#> 4 Independent, near rep 1791
#> 5 Independent
                          4119
#> 6 Independent, near dem 2499
#> # ... with 2 more rows
```

fct_recode() ei puuduta neid tasemeid, mida selle argumendis ei mainita. Lisaks saab mitu vana taset muuta üheks uueks tasemeks.

Tidyverse cxlix

0.9.5.4 fct_collapse() annab argumenti sisse vanade tasemete vektori, et teha vähem uusi tasemeid.

0.9.5.5 fct_lump() lööb kokku kõik vähem arv kordi esinevad tasemed.

n parameeter ütleb, mitu algset taset tuleb alles jätta:

```
gss_cat %>%
 mutate(relig = fct_lump(relig, n = 5)) %>%
 count(relig, sort = TRUE) %>%
 print()
#> # A tibble: 6 x 2
#> relig n
#> <fct> <int>
#> 1 Protestant 10846
#> 2 Catholic 5124
#> 3 None
             3523
#> 4 Other
              913
#> 5 Christian 689
#> 6 Jewish
                388
```

0.9.5.6 Rekodeerime pideva muutuja faktoriks

cut() jagab meie muutuja väärtused intervallidesse ja annab igale intervallile faktori taseme.

```
cut(x, breaks, labels = NULL, ordered_result = FALSE, ...)
```

breaks - either a numeric vector of two or more unique cut points or a single number >1, giving the number of intervals into which x is to be cut. labels - labels for the levels of the resulting category. ordered_result - logical: should the result be an ordered factor?

```
z <- 1:10
z1 <- cut(z, breaks = c(0, 3, 6, 10), labels = c("A", "B", "C"))
z1
#> [1] A A A B B B C C C C
```

cl Contents

```
#> Levels: A B C
#Note that to include 1 in level "A" you need to start the first cut <1, while at the right side 3 is included
z2 <- cut(z, breaks = 3, labels = c("A", "B", "C"))
z2
#> [1] A A A A B B B C C C
#> Levels: A B C
```

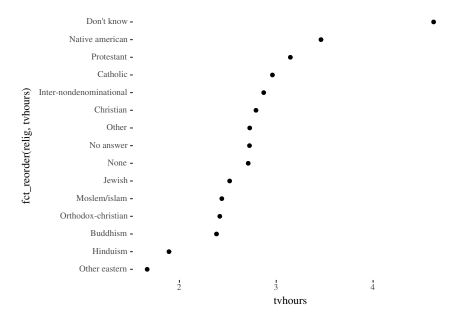
car::recode aitab rekodeerida

```
library(car)
x <- rep(1:3, 3)
x

#> [1] 1 2 3 1 2 3 1 2 3
recode(x, "c(1,2) = 'A'; else = 'B'")
#> [1] "A" "A" "B" "A" "A" "B" "A" "A" "B"
recode(x, "c(1,2) = NA")
#> [1] NA NA 3 NA NA 3 NA NA 3
recode(x, "1:2 = 'A'; 3 = 'B'")
#> [1] "A" "A" "B" "A" "A" "B" "A" "A" "B"
```

0.9.5.7 Muudame faktori tasemete järjekorda joonisel

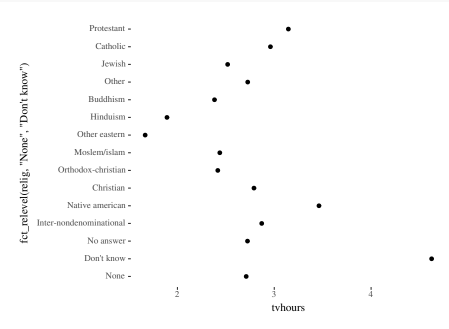
Tidyverse



0.9.5.8 fct_relevel() tõstab joonisel osad tasemed teistest ettepoole

Argumendid on faktor f ja need tasemed (jutumärkides), mida sa tahad tõsta.

```
## täiendame eelmist graafikut ümberkorraldatud andmetega
p + aes(tvhours, fct_relevel(relig, "None", "Don't know"))
```

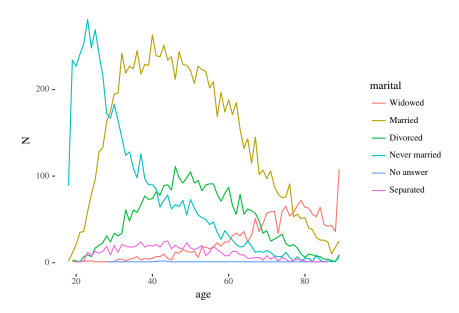


0.9.5.9 Joontega plotil saab fct_reorder2() abil assotseerida y väärtused suurimate x väärtustega

See muudab ploti paremini jälgitavaks:

clii Contents

```
## summeerime andmed
gsscat_sum <- filter(gss_cat, !is.na(age)) %>%
    group_by(age, marital) %>%
    mutate(N=n())
## paneme andmed graafikule
ggplot(gsscat_sum, aes(age, N, colour = fct_reorder2(marital, age, N))) +
    geom_line() +
    labs(colour = "marital")
```

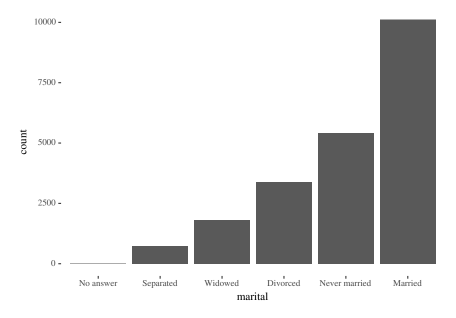


0.9.5.10 Tulpdiagrammide korral kasuta fct_infreq()

Loeme kokku erineva perekondliku staatusega isikud ja paneme need andmed tulpdiagrammi grupi suurusele vastupidises järjekorras st. väiksemad grupid tulevad enne.

```
mutate(gss_cat, marital = fct_infreq(marital) %>% fct_rev()) %>%
    ggplot(aes(marital)) + geom_bar()
```

Statistilised mudelid cliii



0.10 Statistilised mudelid

```
library(tidyverse)
library(ggthemes)
library(scatterplot3d)
library(modelr)
library(broom)
```

0.10.1 Suur ja väike maailm

Kuna maailmas on kõik kõigega seotud, on seda raske otse uurida. Teadus töötab tänu sellele, et teadlased lõikavad reaalsuse väikesteks tükkideks, kasutades tordilabidana teaduslike hüpoteese, ning uurivad seda tükikaupa lootuses, et kui kõik tükid on korralikult läbi nätsutatud, saab sellest taas tordi kokku panna. Tüüpiline bioloogiline hüpotees pakub välja tavakeelse (mitte matemaatilise) seletuse mõnele piiritletud loodusnähtusele.

Näiteks antibiootikume uuritakse keemilise sideme tasemel kasutades orgaanilise keemia meetodeid. Antibiootikumide molekulaarseid märklaudu uuritakse molekulaarbioloogiliste meetoditega, nende toimet uuritakse rakubioloogia ja füsioloogia meetoditega, aga kaasajal on väga olulised ka ökoloogilised, evolutsioonilised, meditsiinilised, põllumajanduslikud, majanduslikud ja psühholoogilised aspektid. Kõigil neil tasanditel on loodud palju hüpoteese, millest kokku moodustub meie teadmine antibiootikumide kohta. Neid väga erinevaid asju, mida me kutsume hüpoteesideks, ühendab see, et neist igaüht võib võrrelda empiiriliste andmetega. Samuti, enamust neist saab kirjel-

cliv

dada matemaatiliste formalismide ehk mudelite abil, ja neid mudeleid saab omakorda võrrelda andmetega. Kuigi erinevate tasemete hüpoteesid on tavakeeles üksteisest väga erinevad, on neid kirjeldavad mudelid sageli matemaatiliselt sarnased.

Kui mudel on teooria lihtsustus, siis teooria on maailma lihtsustus.

Mis juhtub, kui teie hüpotees on andmetega kooskõlas? Kas see tähendab, et see hüpotees vastab tõele? Või, et see on tõenäoliselt tõene? Kahjuks on vastus mõlemale küsimusele eitav. Põhjuseks on asjaolu, et enamasti leiab iga nähtuse seletamiseks rohkem kui ühe alternatiivse teadusliku hüpoteesi ning rohkem kui üks üksteist välistav hüpotees võib olla olemasolevate andmetega võrdses kooskõlas. Asja teeb veelgi hullemaks, et teoreetiliselt on võimalik sõnastada lõpmata palju erinevaid teooriaid, mis kõik pakuvad alternatiivseid ja üksteist välistavaid seletusi samale nähtusele. Kuna hüpoteese on lõpmatu hulk, aga andmeid on alalti lõplik hulk, siis saab igas teaduslikus "faktis" kahelda. Kunagi ei või kindel olla, et parimad teooriad ei ole täiesti tähelepanuta jäänud ning, et meie poolt

Kunagi ei või kindel olla, et parimad teooriad ei ole täiesti tähelepanuta jäänud ning, et meie poolt kogutud vähesed andmed kajastavad hästi kõiki võimalikke andmeid.

Ca. 1910 mõtlesid filosoofid Russell ja Moore välja tõe vastavusteooria, mille kohaselt tõest propositsiooni eristab väärast "vastavus" füüsikalisele maailmale. Selle kohaselt on tõesed need laused, mis vastavad asjadele. Ehkki keegi ei oska siiani öelda, mida "vastavus" selles kontekstis ikkagi tähendab, või kuidas seda saavutada, on vastavusteooria senini kõige populaarsem tõeteooria filosoofide hulgas (mis on kõnekas alternatiivide kohta). Samamoodi, kui lausete vastavusest maailmaga, võime rääkida ka võrrandite (ehk mudelite) vastavusest lausetega. Vastavusest lausetaga sellepärast, et mudelid on koostatud teaduslike teooriate, mitte otse maailma, kirjeldusena. Seega ei pea me muretsema mudelite tõeväärtuse pärast. Võib lausa väita, et mudeli tõeväärtusest rääkimine on kohatu.

Teeoria ja mudeli seose kohta selline näide. Meil on hüpotees, mille kohaselt valijad eelistavad demokraatlikus süsteemis kandidaate, kes on ennast juba tõestanud sellega, et saavad hakkama riigi majanduse edendamisega. Seega, kompetentsed poliitikud valitakse tagasi. Sellest hüpoteesist saab tuletada kaks järelmit 1. - majandusel läheb keskmiselt paremini juba tagasi valitud poliitikute all kui esimest korda valitud poliitkute all, keda ei ole veel elektoraadi poolt harvendatud ja 2. - majandusnäitajate varieeruvus on esimesel juhul väiksem, sest kehvemad poliitikud on juba valija poolt valimist eemaldatud (Achen, C. H., & Bartels, L. M. (2016). Democracy for Realists). Esimese järelmi testimiseks kasutati statistilise mudelina aritmeetilist keskmist koos standardveaga ja teise järelmi jaoks standardhälvet. Tulemused olid vastupidised hüpoteesi poolt ennustatutega. Seega: andmed (kas neid on piisavalt? on nad representatiivsed?) -> mudel (kindlasti on siin alternatiivseid võimalusi sama küsimuse modelleerimiseks) -> teooria järelm (sama teooria annab ka teisi järelmeid. Mis juhtub, kui osad neist on andmetega kooskõlas ja teised ei ole?) -> laiem teooria -> järeldus demokraatia toimimise kohta laias maailmas.

Statistilised mudelid clv

0.10.2 Mudeli väike maailm

Ülalmainitud teadusliku meetodi puudused tingivad, et meie huvides on oma teaduslikke probleeme veel ühe taseme võrra lihtsustada, taandades need statistilisteks probleemideks. Selleks tuletame tavakeelsest teaduslikust teooriast täpselt formuleeritud matemaatilise mudeli ning seejärel asume uurima oma mudelit lootuses, et mudeli kooskõla andmetega ütleb meile midagi teadusliku hüpoteesi kohta. Enamasti töötab selline lähenemine siis, kui mudeli ehitamisel arvestati võimaliku andmeid genereeriva mehhanismiga – ehk, kui mudeli matemaatiline struktuur koostati teaduslikku hüpoteesi silmas pidades. Mudelid, mis ehitatakse silmas pidades puhtalt matemaatilist sobivust andmetega, ei kipu omama teaduslikku seletusjõudu, kuigi neil võib olla väga hea ennustusjõud.

Meil on kaks hüpoteesi, A ja B. Juhul kui A on tõene ja B on väär, kas on võimalik, et B on tõele lähemal kui A? Kui A ja B on teineteist välistavad punkthüpoteesid parameetri väärtuse kohta, siis on vastus eitav. Aga mis juhtub, kui A ja B on statistilised mudelid? Näiteks, kui tõde on, et eesti meeste keskmine pikkus on 178.3 cm ja A ütleb, et keskmine pikkus jääb kuhugi 150 cm ja 220 cm vahele ning B ütleb, et see jääb kuhugi 179 cm ja 182 cm vahele, siis on B tõele lähemal selles mõttes, et meil on temast teaduslikus mõttes rohkem kasu. Siit on näha oluline erinevus teadusliku hüpoteesi ja statistilise mudeli vahel: hüpotees on orienteeritud tõele, samal ajal kui mudel on orienteeritud kasule.

Mudeli maailm erineb päris maailmast selle poolest, et mudeli maailmas on kõik sündmused, mis põhimõtteliselt võivad juhtuda, juba ette teada ja üles loendatud (seda sündmuste kogu kutsutakse parameetriruumiks). Tehniliselt on mudeli maailmas üllatused võimatud.

Lisaks, tõenäosusteooriat, ja eriti Bayesi teoreemi, kasutades on meil garantii, et me suudame mudelis leiduva informatsiooniga ümber käia parimal võimalikul viisil. Kõik see rõõm jääb siiski mudeli piiridesse. Mudeli eeliseks teooria ees on, et hästi konstrueeritud mudel on lihtsamini mõistetav — erinevalt vähegi keerulisemast teaduslikust hüpoteesist on mudeli eeldused ja ennustused läbinähtavad ja täpselt formuleeritavad. Mudeli puuduseks on aga, et erinevalt teooriast ei ole mingit võimalust, et mudel vastaks tegelikkusele. Seda sellepärast, et mudel on taotluslikult lihtsustav (erandiks on puhtalt ennustuslikud mudelid, mis on aga enamasti läbinähtamatu struktuuriga). Mudel on kas kasulik või kasutu; teooria on kas tõene või väär. Mudeli ja maailma vahel võib olla kaudne peegeldus, aga mitte kunagi otsene side. Seega, ükski number, mis arvutatakse mudeli raames, ei kandu sama numbrina üle teaduslikku ega päris maailma. Ja kogu statistika (ka mitteparameetriline) toimub mudeli väikses maailmas. Arvud, mida statistika teile pakub, elavad mudeli maailmas; samas kui teie teaduslik huvi on suunatud päris maailmale. Näiteks 95% usaldusintervall ei tähenda, et te peaksite olema 95% kindel, et tõde asub selles intervallis – sageli ei tohiks te seda nii julgelt tõlgendada isegi kitsas mudeli maailmas.

0.10.2.1 Näide: Aristoteles, Ptolemaios ja Kopernikus

Aristoteles (384–322 BC) lõi teooria maailma toimimise kohta, mis domineeris haritud eurooplase maailmapilti enam kui 1200 aasta vältel. Tema ühendteooria põhines maailmapildil, mis oli üldtun-

clvi Contents





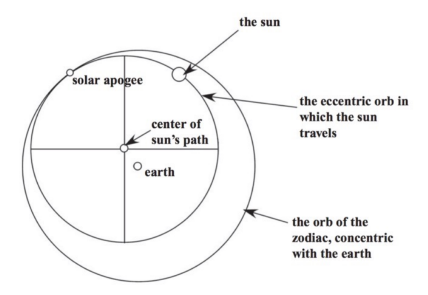
Joonis 3: Keskaegne aristotellik maailm.

nustatud juba sajandeid enne Aristotelest ja järgneva 1500 aasta jooksul kahtlesid selles vähesed mõistlikud inimesed. Selle kohaselt asub universumi keskpunktis statsionaarne maakera ning kõik, mida siin leida võib, on tehtud neljast elemendist: maa, vesi, õhk ja tuli. Samas, kogu maailmaruum alates kuu sfäärist on tehtud viiendast elemendist (eeter), mida aga ei leidu maal (nagu nelja elementi ei leidu kuu peal ja sealt edasi). Taevakehad (kuu, päike, planeedid ja kinnistähed) tiirlevad ümber maa kontsentrilistes sfäärides, mille vahel pole vaba ruumi. Seega on kogu liikumine eetri sfäärides ühtlane ja ringikujuline ja see liikumine põhjustab pika põhjus-tagajärg ahela kaudu kõiki liikumisi, mida maapeal kohtame. Kaasa arvatud sündimine, elukäik ja surm. Kõik, mis maapeal huvitavat, ehk kogu liikumine, on algselt põhjustatud esimese liikumise poolt, mille käivitab kõige välimises sfääris paiknev meie jaoks mõistetamatu intellektiga "olend".

Aristotelese suur teooria ühendab kogu maailmapildi alates meie mõistes keemiast ja kosmoloogiast kuni bioloogia, maateaduse ja isegi geograafiani. Sellist ühendteooriat on erakordselt raske ümber lükata, sest seal on kõik kõigega seotud.

Aristarchus (c. 310 – c. 230 BC) proovis seda siiski, väites, et tegelikult tiirleb maakera ümber statsionaarse päikese. Ta uskus ka, et kinnistähed on teised päikesed, et universum on palju suurem kui arvati (ehkki kaasaegne seisukoht oli, et universumi mastaabis ei ole maakera suurem kui liivatera) ning, et maakera pöörleb ümber oma telje. Paraku ei suutnud Aristarchuse geotsentriline teooria toetajaid leida, kuna see ei pidanud vastu vaatluslikule testile. Geotsentrilisest teooriast tuleneb nimelt loogilise paratametusena, et tähtedel esineb maalt vaadates parallaks. See tähendab, et kui maakera koos astronoomiga teeb poolringi ümber päikese, siis kinnistähe näiv asukoht taevavõlvil muutub, sest astronoom vaatleb teda teise nurga alt. Pange oma nimetissõrm näost u 10 cm kaugusele, sulgege parem silm, seejärel avage see ning sulgege vasak silm ja te näete oma sõrme parallaksi selle näiva asukoha muutusena. Mõõtmised ei näidanud aga

Statistilised mudelid clvii



Joonis 4: Ilma epitsükliteta ptolemailine mudel.

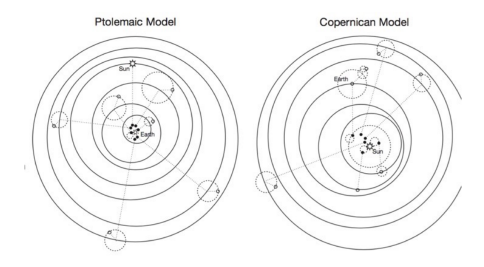
parallaksi olemasolu (sest maa trajektoori diameeter on palju lühem maa kaugusest tähtedest). Parallaksi suudeti esmest korda mõõta alles 1838, siis kui juba iga koolijüts uskus, et maakera tiirleb ümber päikese!

Ühte Aristotelese kosmoloogia olulist puudust nähti siiski kohe. Nimelt ei suuda Aristoteles seletada, miks osad planeedid teavavõlvil vahest suunda muudavad ja mõnda aega lausa vastupidises suunas liiguvad (retrogressioon). Kuna astronoomiat kasutasid põhiliselt astroloogid, siis põõrati planeetide liikumisele suurt tähelepanu. Lahenduseks ei olnud aga mitte suure teooria ümbertegemine või ümberlükkamine, vaid uue teaduse nõudmine, mis "päästaks fenomenid". Siin tuli appi Ptolemaios (c. AD 100 – c. 170), kes lõi matemaatilise mudeli, kus planeedid mitte lihtsalt ei liigu ringtrajektoori mõõda, vaid samal ajal teevad ka väiksemaid ringe ümber esimese suure ringjoone. Neid väiksemaid ringe kutsutakse epitsükliteks. See mudel suutis planeetide liikumist taevavõlvil piisavalt hästi ennustada, et astroloogide seltskond sellega rahule jäi.

Ptolemaiosel ja tema järgijatel oli tegelikult mitu erinevat mudelit. Osad neist ei sisaldanud epitsükleid ja maakera ei asunud tema mudelites universumi keskel, vaid oli sellest punktist eemale nihutatud — nii et päike ei teinud ringe ümber maakera vaid ümber tühja punkti. Kuna leidus epitsüklitega mudel ja ilma epitsükliteta mudel, mis andsid identseid ennustusi, on selge, et Aristotelese teooria ja fenomenide päästmise mudelid on põhimõtteliselt erinevad asjad. Samal ajal, kui Aritoteles **seletas** maailma põhiolemust põhjuslike seoste jadana (mitte matemaatiliselt), **kirjeldas/ennustas** Ptolemaios sellesama maailma käitumist matemaatiliste (mitte põhjuslike) struktuuride abil.

Nii tekkis olukord, kus maailma mõistmiseks kasutati Aristotelese ühendteooriat, aga selle kirjeldamiseks ja tuleviku ennustamiseks hoopis ptolemailisi mudeleid, mida keegi päriselt tõeks ei pidanud ja mida hinnati selle järgi, kui hästi need "päästsid fenomene".

clviii Contents



Joonis 5: Ptolemaiose ja Kopernikuse mudelid on üllatavalt sarnased.

See toob meid Kopernikuse (1473 – 1543) juurde, kes teadusajaloolaste arvates vallandas 17. sajandi teadusliku revolutsiooni, avaldades raamatu, kus ta asetab päikese universumi keskele ja paneb maa selle ümber ringtrajektooril tiirlema. Kas Kopernikus tõrjus sellega kõrvale Aristotelese, Ptolemaiose või mõlemad? Tubdub, et Kopernikus soovis kolmandat, suutis esimest, ning et tolleaegsete lugejate arvates üritas ta teha teist — ehk välja pakkuda alternatiivi ptolemailistele mudelitele, mis selleks ajaks olid muutunud väga keerukaks (aga ka samavõrra ennustustäpseks). Kuna Kopernikuse raamat läks trükki ajal, mil selle autor oli juba oma surivoodil, kirjutas sellele eessõna üks tema vaimulikust sõber, kes püüdis oodatavat kiriklikku pahameelt leevendada vihjates, et päikese keskele viimine on vaid mudeldamise trikk, millest ei tasu järeldada, et maakera ka tegelikult ümber päikese tiirleb (piibel räägib, kuidas jumal peatas taevavõlvil päikese, mitte maa). Ja kuna eessõna oli anonüümne, eeldasid lugejad muidugi, et selle kirjutas autor. Lisaks, kuigi Kopernikus tõstis päikese keskele, jäi ta planeetide ringikujuliste trajektooride juurde, mis tähendas, et selleks, et tema teooria fenomenide päästmisel hätta ei jääks, oli ta sunnitud maad ja planeete liigutama ümber päikese mõõda epitsükleid. Kokkuvõttes oli Kopernikuse mudel pea-aegu sama keeruline kui Ptolemaiose standardmudel ja selle abil tehtud ennustused planeetide liikumise kohta olid väiksema täpsusega. Seega, ennustava mudelina ei olnud tal suuri eeliseid ptolemailike mudelite ees.

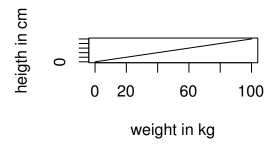
Kopernikuse mudel suutis siiski ennustada mõningaid nähtusi (planeetide näiv heledus jõuab maksimumi nende lähimas asukohas maale), mida Ptolemaiose mudel ei ennustanud. See ei tähenda, et need fenomenid oleksid olnud vastuolus Ptolemaiose mudeliga. Lihtsalt, nende Ptolemaiose mudelisse sobitamiseks oli vaja osad mudeli parameetrid fikseerida nii-öelda suvalistele väärtustele. Seega Koperniku mudel töötas nii, nagu see oli, samas kui Ptolemaiose mudel vajas ad hoc tuunimimst.

Statistilised mudelid clix

Kui vaadata Koperniku produkti teooriana, mitte mudelina, siis oli sellel küll selgeid eeliseid Aristotelese maailmateooria ees. Juba ammu oli nähtud komeete üle taevavõlvi lendamas (mis Aristotelese järgi asusid kinnistähtede muutumatus sfääris), nagu ka supernoova tekkimist ja kadu, ning enam ei olnud kaugel aeg, mil Galileo joonistas oma teleskoobist kraatreid kuu pinnal, näidates, et kuu ei saanud koosneda täiuslikust viiendast elemendist ja et sellel toimusid ilmselt sarnased füüsikalised protsessid kui maal. On usutav, et kui Kopernikus oleks jõudnud oma raamatule ise essõna kirjutada, oleks tema teooria vastuvõtt olnud palju kiirem (ja valulisem).

0.10.3 Lineaarsed mudelid

Oletame, et me mõõtsime N inimese pikkuse cm-s ja kaalu kg-s ning meid huvitab, kuidas inimeste pikkus sõltub nende kaalust. Lihtsaim mudel pikkuse sõltuvusest kaalust on pikkus = kaal (formaliseeritult: y = x) ja see mudel ennustab, et kui Johni kaal = 80 kg, siis John on 80 cm pikkune. siin on pikkus muutuja, mille väärtust ennustatakse ja kaal muutuja, mille väärtuste põhjal ennustatakse pikkusi. Selle mudeli saame graafiliselt kujutada nii:



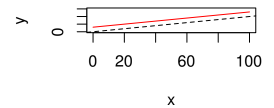
Mudeli keeles tähistame me seda, mida me ennustame (antud juhul pikkus) Y-ga ja seda, mille väärtuse põhjal me ennustame (antud juhul kaal) X-ga. Seega sirge mudeli matemaatiline formalism on Y = X.

See on äärmiselt jäik mudel: sirge, mille asukoht on rangelt fikseeritud. Sirge lõikab y telge alati 0-s (mudeli keeles: sirge intercept ehk lõikepunkt Y teljel = 0) ja tema tõusunurk saab olla ainult 45 kraadi (mudeli keeles: mudeli slope ehk tõus = 1). Selle mudeli jäikus tuleneb sellest, et temas ei ole parameetreid, mille väärtusi me saaksime vabalt muuta ehk tuunida.

Mis juhtub, kui me lisame mudelisse konstandi, mille liidame x-i väärtustele?

clx Contents

See konstant on mudeli parameeter, mille väärtuse võime vabalt valida. Järgnevalt anname talle väärtuse 30 (ilma konkreetse põhjuseta).



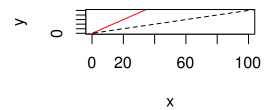
Meie konstant a määrab y väärtuse, kui x = 0, ehk sirge lõikepunkti y teljel. Teisisõnu, a = mudeli intercept

Mis juhtub, kui me mitte ei liida, vaid korrutame *x*-i konstandiga?

```
y = bx
```

Jällegi, me anname mudeli parameetrile b suvalise väärtuse, 3.

Statistilised mudelid clxi



Nüüd muutub sirge tõusunurk, ehk kui palju me ootame y-t muutumas, kui x muutub näiteks ühe ühiku võrra. Kui b = 3, siis x-i tõustes ühe ühiku võrra suureneb y kolme ühiku võrra. Proovi järgi, mis juhtub, kui b = -3.

Selleks, et sirget kahes dimensioonis vabalt liigutada, piisab kui me kombineerime eelnevad näited ühte:

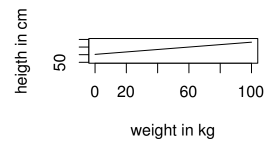
```
y = a + bx
```

Selleks lisame mudelisse kaks parameetrit, intercept (a) ja tõus (b). Kui a = 0 ja b = 1, saame me eelpool kirjeldatud mudeli y = x. Kui a = 102, siis sirge lõikab y telge väärtusel 102. Kui b = 0.8, siis x-i tõustes 1 ühiku võrra tõuseb y-i väärtus 0.8 ühiku võrra. Kui a = 100 ja b = 0, siis saame sirge, mis on paraleelne x-teljega ja lõikab y-telge väärtusel 100. Seega, Teades a ja b väärtusi ning omistades x-le suvalise meid huvitava väärtuse, saab ennustada y-i keskmist väärtust sellel x-i väärtusel. Näiteks, olgu andmete vastu fititud mudel:

```
pikkus(cm) = 102 + 0.8 * kaal(kg) ehk
y = 102 + 0.8x.
```

Omistades nüüd kaalule väärtuse 80 kg, tuleb mudeli poolt ennustatud keskmine pikkus 102 + 0.8 * 80 = 166 cm. Iga kg lisakaalu ennustab mudeli kohaselt 0.8 cm võrra suuremat pikkust.

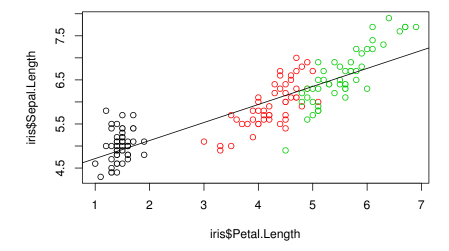
clxii Contents



See mudel ennustab, et 0 kaalu juures on pikku 102 cm, mis on rumal, aga mudelite puhul tavaline, olukord. Me tuunime mudelit andmete peal, mis ei sisalda 0-kaalu. Meie valimiandmed ei peegelda täpselt inimpopulatsiooni. Sirge mudel ei peegelda täpselt pikkuse-kaalu suhteid vahemikus, kus meil on reaalseid kaaluandmeid; ja ta teeb seda veelgi vähem seal, kus meil mõõdetud kaalusid ei ole. Seega pole mõtet imestada, miks mudeli intercept meie üle irvitab.

Kahe parameetriga sirge mudel ongi see, mida me fitime kahedimensiooniliste andmetega. Näiteks nii:

```
# fit a linear model and name the model object as m1
m1 <- lm(Sepal.Length ~ Petal.Length, iris)
# make a scatter plot, colored by the var called "Species"
plot(iris$Sepal.Length ~ iris$Petal.Length, col = iris$Species)
# draw the fitted regression line from m1
abline(m1)</pre>
```



Statistilised mudelid clxiii

Mudeli fittimine tähendab siin lihtsalt, et sirge on 2D ruumi asetatud nii, et see oleks võimalikult lähedal kõikidele punktidele.

oletame, et meil on n andmepunkti ja et me fitime neile sirge. Nüüd plotime fititud sirge koos punktidega ja tõmbame igast punktist mudelsirgeni joone, mis on paraleelne y-teljega. Seejärel mõõdame nende n joone pikkused. Olgu need pikkused a, b, ... i. lm() funktsioon fitib sirge niimoodi, et summa a² + b² + ... i² oleks minimaalne. Seda kutsutakse vähimruutude meetodiks.

Fititud koefitsientide väärtused saame nii

```
coef(m1)
#> (Intercept) Petal.Length
#> 4.307 0.409
```

Siin a = (Intercept) ehk 4.31 ja b = Petal. Length ehk 0.41.

Ennustus lineaarsest mudelist

Anname x-le rea väärtusi, et ennustada y keskmisi väärtusi nendel x-i väärtustel. Siin me ennustame y (Sepal_length) keskväärtusi erinevatel x-i (Petal_length) väärtustel, mitte individuaalseid Sepal_length väärtusi. Me kasutame selleks deterministlikku mudelit kujul Sepal_length = a + b*Petal_length. Hiljem õpime ka bayesiaanlike meetoditega individuaalseid Sepal_length-e ennustama.

Järgnev kood on sisuliselt sama, millega me üle-eelmisel plotil joonistasime mudeli y = a + bx. Me fikseerime mudeli koefitsiendid fititud irise mudeli omadega ja anname Petal_length muutujale 10 erinevat väärtust originaalse muutuja mõõtmisvahemikus. Aga sama hästi võiksime ekstrapoleerida ja küsida, mis on oodatav Sepal_length, kui Petal_length on 100 cm? Loll küsimus, aga mudel ei tea seda. Proovi seda kodus.

clxiv



Siin ennustasime 10 y väärtust 10-l x-i väärtusel.

0.10.3.1 Neli mõistet

Mudelis y = a + bx on x ja y muutujad, ning a ja b on parameetrid. Muutujate väärtused fikseeritakse andmete poolt, parameetrid fititakse andmete põhjal. Fititud mudel ennustab igale x-i väärtusele vastava kõige tõenäolisema y väärtuse (y keskväärtuse sellel x-i väärtusel).

Y - mida me ennustame (dependent variable, predicted variable)

X - mille põhjal me ennustame (independent variable, predictor)

muutuja (variable) - iga asi, mida me valimis mõõdame (X ja Y on kaks muutujat). Muutujal on sama palju fikseeritud väärtusi kui meil on selle muutuja kohta mõõtmisandmeid.

Statistilised mudelid clxv

parameeter (parameter) - mudeli koefitsient, millele võib omistada suvalisi väärtusi. Parameetreid tuunides fitime mudeli võimalikult hästi sobituma andmetega.

Mudel on matemaatilise formalism, mis püüab kirjeldada füüsikalist protsessi. Statistilise mudeli struktuuris on komponent, mis kirjeldab ideaalseid ennustusi (nn protsessi mudel) ja eraldi veakomponent (ehk veamudel), mis kirjeldab looduse varieeruvust nende ideaalsete ennustuste ümber. Mudeli koostisosad on (i) muutuja, mille väärtusi ennustatakse, (ii), muutuja(d), mille väärtuste põhjal ennustatakse, (iii) parameetrid, mille väärtused fititakse ii põhjal ja (iv) konstandid.

0.10.3.2 Mudeli fittimine

Mudelid sisaldavad (1) matemaatilisi struktuure, mis määravad mudeli tüübi ning (2) parameetreid, mida saab andmete põhjal tuunida, niiviisi täpsustades mudeli kuju.

Seda tuunimist nimetatakse mudeli fittimiseks. Mudelit fittides on eesmärk saavutada antud tüüpi mudeli maksimaalne sobivus andmetega. Näiteks võrrand y = a + bx määrab mudeli, kus y = x on on see struktuur, mis tagab, et mudeli tüüp on sirge, ning a ja b on parameetrid, mis määravad sirge asendi. Seevastu struktuur $y = x + x^2$ tagab, et mudeli $y = a + b_1 x + b_2 x^2$ tüüp on parabool, ning parameetrite a, b_1 ja $b \sim 2$ väärtused määravad selle parabooli täpse kuju. Ja nii edasi.

lineraarse mudeli parima sobivuse andmetega saab tagada kahel erineval viisil: (i) vähimruutude meetod mõõdab y telje suunaliselt iga andmepunkti kauguse mudeli ennustusest, võtab selle kauguse ruutu, summeerib kauguste ruudud ning leiab sirge asendi, mille korral see summa on minimaalne; (ii) Bayesi teoreem annab väheinformatiivse priori korral praktiliselt sama fiti.

Hea mudel on

- (1) võimalikult lihtsa struktuuriga, mille põhjal on veel võimalik teha järeldusi protsessi kohta, mis genereeris mudeli fittimiseks kasutatud andmeid;
- (2) sobitub piisavalt hästi andmetega (eriti uute andmetega, mida ei kasutatud selle mudeli fittimiseks), et olla relevantne andmeid genereeriva protsessi kirjeldus;
- (3) genereerib usutavaid simuleeritud andmeid.

Sageli fititkse samade andmetega mitu erinevat tüüpi mudelit ja püütakse otsustada, milline neist vastab kõige paremini eeltoodud tingimustele. Näiteks, kui sirge suudab kaalu järgi pikkust ennustada paremini kui parabool, siis on sirge mudel paremas kooskõlas teadusliku hüpoteesiga, mis annaks mehhanismi protsessile, mille käigus kilode lisandumine viiks laias kaaluvahemikus inimeste pikkuse kasvule ilma, et pikkuse kasvu tempo kaalu tõustes langeks.

clxvi Contents

See, et teie andmed sobivad hästi mingi mudeliga, ei tähenda automaatselt, et see fakt oleks teaduslikult huvitav. Mudeli parameetrid on mõtekad mudeli matemaatilise kirjelduse kontekstis, aga mitte tingimata suure maailma põhjusliku seletamise kontekstis. Siiski, kui mudeli matemaatiline struktuur loodi andmeid genreeeriva loodusliku protsessi olemust silmas pidades, võib mudeli koefitsientide uurimisest selguda olulisi tõsiasju suure maailma kohta.

Mudeli fittimine: X ja Y saavad oma väärtused otse andmetest; parameetrid võivad omandada ükskõik millise väärtuse.

Fititud mudelist ennustamine: X-le saab omistada ükskõik millise väärtuse; parameetrite väärtused on fikseeritud; Y väärtus arvutatakse mudelist.

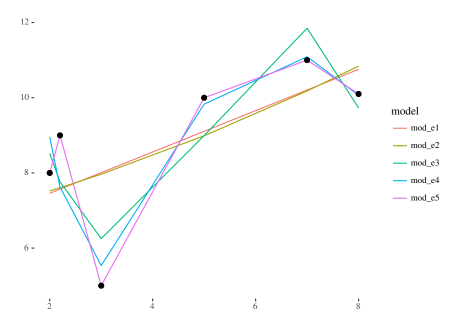
0.10.3.2.1 Üle- ja alafittimine

Osad mudelite tüübid on vähem paindlikud kui teised (parameetreid tuunides on neil vähem liikumisruumi). Kuigi sellised mudelid sobituvad halvemini andmetega, võivad need ikkagi paremini kui mõni paindlikum mudel välja tuua andmete peidetud olemuse. Mudeldamine eeldab, et me usume, et meie andmetes leidub nii müra (mida mudel võiks ignoreerida), kui signaal (mida mudel püüab tabada). Kuna mudeli jaoks näeb müra samamoodi välja, kui signaal, on iga mudel kompromiss üle- ja alafittimise vahel. Me lihtsalt loodame, et meie mudel on piisavalt jäik, et mitte liiga palju müra modelleerida ja samas piisavalt paindlik, et piisaval määral signaali tabada.

Üks kõige jäigemaid mudeleid on sirge, mis tähendab, et sirge mudel on suure tõenäosusega alafittitud. Keera sirget kuipalju tahad, ikka ei sobitu ta enamiku andmekogudega. Ja need vähesed andmekogud, mis sirge mudeliga sobivad, on genereeritud teatud tüüpi lineaarsete protsesside poolt. Sirge on seega üks kõige paremini tõlgendatavaid mudeleid. Teises äärmuses on polünoomsed mudelid, mis on väga paindlikud, mida on väga raske tõlgendada ja mille puhul esineb suur mudeli ülefittimise oht. Ülefititud mudel järgib nii täpselt valimiandmeid, et sobitub hästi valimis leiduva juhusliku müraga ning seetõttu sobitub halvasti järgmise valimiga samast populatsioonist (igal valimil on oma juhuslik müra). Üldiselt, mida rohkem on mudelis tuunitavaid parameetreid, seda paindlikum on mudel, seda kergem on seda valimiandmetega sobitada ja seda raskem on seda tõlgendada. Veelgi enam, alati on võimalik konstrueerida mudel, mis sobitub täiuslikult kõikide andmepunktidega (selle mudeli parameetrite arv = N). Selline mudel on täpselt sama informatiivne kui andmed, mille põhjal see fititi — ja täiesti kasutu.

```
dfr <- tibble(x = c(2, 3, 2.2, 5, 7, 8),
y = c(8, 5, 9, 10, 11, 10.1))
```

Statistilised mudelid clxvii



Joonis 6: Kasvava paindlikusega polünoomsed mudelid. mod_e1 on sirge võrrand $y = a + b_1x$ (2 parameetrit: a ja b_1), mod_e2 on lihtsaim võimalik polünoom: $y = a + b_1x + b_2x^2$ (3 parameetrit), ..., mod_e5: $y = a + b_1x + b_2x^2 + b_3x^3 + b_4x^4 + b_5x^5$ (6 parameetrit). mod_e5 vastab täpselt andmepunktidele (N = 6).

```
mod_e1 <- lm(y ~ x, data = dfr)
mod_e2 <- lm(y ~ poly(x, 2), data = dfr)
mod_e3 <- lm(y ~ poly(x, 3), data = dfr)
mod_e4 <- lm(y ~ poly(x, 4), data = dfr)
mod_e5 <- lm(y ~ poly(x, 5), data = dfr)

dfr %>%
    gather_predictions(mod_e1, mod_e2, mod_e3, mod_e4, mod_e5) %>%
    ggplot(aes(x, pred, colour = model)) +
    geom_line() +
    geom_point(aes(x, y), color = "black", size = 2) +
    theme(axis.title = element_blank())
```

Vähimruutude meetodil fititud mudeleid saame võrrelda AIC-i näitaja järgi. AIC - Akaike Informatsiooni Kriteerium - vaatab mudeli sobivust andmetega ja mudeli parameetrite arvu. Väikseim AIC tähitab parimat fitti väikseima parameetrite arvu juures (kompromissi) ja väikseima AIC-ga mudel on eelistatuim mudel. Aga seda ainult võrreldud mudelite hulgas. AIC-i absoluutväärtus ei loe - see on suhteline näitaja.

clxviii Contents

```
#> mod_e1  3 27.8
#> mod_e2  4 29.8
#> mod_e3  5 26.2
#> mod_e4  6 25.1
#> mod_e5  7 -Inf
```

AIC näitab, et parim mudel on mod_e4. Aga kas see on ka kõige kasulikum mudel? Mis siis, kui 3-s andmepunkt on andmesisestaja näpuviga?

```
Ülefittimise vältimiseks kasutavad Bayesi mudelid informatiivseid prioreid, mis välistavad ekstreemsed parameetriväärtused.

Vt http://elevanth.org/blog/2017/08/22/there-is-always-prior-information/
```

0.10.3.3 kaks lineaarse mudeli laiendust.

0.10.3.3.1 mitme sõltumatu prediktoriga mudel

Esiteks vaatame mudelit, kus on mitu prediktorit $x_1, x_2, ... xn$, mis on additiivse mõjuga. See tähendab, et me liidame nende mõjud, mis omakorda tähendab, et me usume, et x_1 ...xn mõjud y-i väärtusele on üksteisest sõltumatud. Mudel on siis kujul

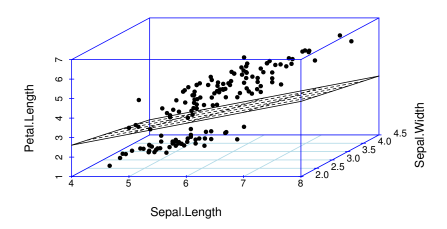
```
y = a + b_1 x_1 + b_2 x_2 + ... + bnxn
```

mitme prediktoriga mudeli iga prediktori tõus (beta koefitsient) ütleb, mitme ühiku võrra ennustab mudel y muutumist juhul kui see prediktor muutub ühe ühiku võrra ja kõik teised prediktorid ei muutu üldse. Seega pole teiste (kollapseeritud) prediktorite absoluutväärtus ennustusel oluline.

Kui meie andmed on mõõdetud 3D-s ja me tahame ennnustada ühe muutuja väärtust kahe teise muutuja väärtuste põhjal (meil on 2 prediktorit), siis tuleb meie 3 parameetriga lineaarne regressioonimudel tasapinna kujul. Kui meil on 4 prediktoriga mudel, siis me liigume 4-mõõtmelisse ruumi, jne. 3D ruumi on veel võimalik mõistlikult plottida.

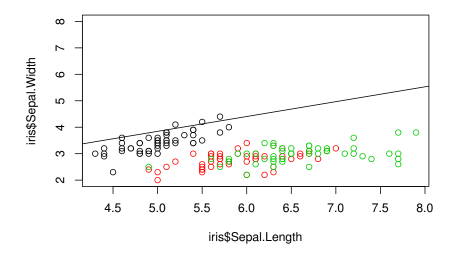
Statistilised mudelid clxix

```
my.lm <- lm(Sepal.Width ~ Sepal.Length + Petal.Length, data = iris1)
s3d$plane3d(my.lm, lty.box = "solid")</pre>
```



Seda mudelit saab kaeda 2D ruumis, kui kollapseerida kolmas mõõde konstandile.

```
m1 <- lm(Sepal.Width ~ Sepal.Length + Petal.Length, data = iris)
plot(iris$Sepal.Width ~ iris$Sepal.Length, ylim = c(2, 8), col = iris$Species)
abline(m1)
#> Warning in abline(m1): only using the first two of 3
#> regression coefficients
```

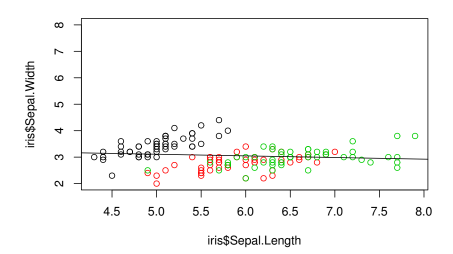


clxx Contents

Enam ei läbi sirge punkte, nagu ta seda 3D ruumis tegi.

Võrlduseks ühe prediktoriga mudel

```
m <- lm(Sepal.Width ~ Sepal.Length, data = iris)
plot(iris$Sepal.Width ~ iris$Sepal.Length, ylim = c(2, 8), col = iris$Species)
abline(m)</pre>
```



Nõnda võrdleme kahe mudeli koefitsiente

Nagu näha, mudeli m b₁ koefitsient erineb oluliselt mudeli m1 vastavast koefitsiendist.

Kumb mudel on siis parem? AIC-i järgi on m1 kõvasti parem, kui m.

```
AIC(m, ml)

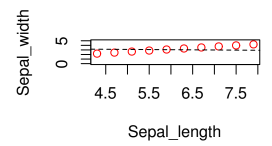
#> df AIC

#> m 3 179.5

#> ml 4 92.1
```

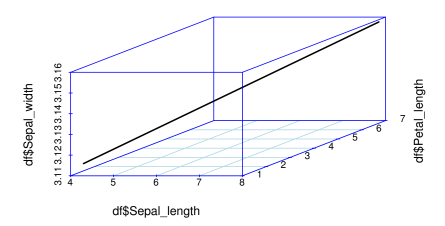
Statistilised mudelid clxxi

Siin on idee kasutada fititud mudeli struktuuri enustamaks y keskmisi väärtusi erinevatel x_1 ja x_2 väärtustel. Kuna mudel on fititud, on parameetrite väärtused fikseeritud.



Nüüd joonistame 3D pildi olukorrast, kus nii x_1 kui x_2 omandavad rea väärtusi. Mudeli ennustus on ikkagi sirge kujul – mis sest, et 3D ruumis.

clxxii Contents



0.10.3.4 Interaktsioonimudel - ühe prediktori mõju sõltub teise prediktori väärtusest

$$y = a + b_1 x_1 + b_2 x_2 + b_3 x_1 x_2$$

Interaktsioonimudeli koefitsientide tõlgendamine on keerulisem. b_1 on otse tõlgendatav ainult siis, kui x_2 =0 (ja b_2 ainult siis, kui x_1 =0). Hiljem õpime selliseid mudeleid graafiliselt tõlgendama. Mudeli koefitsientide otse tõlgendamine ei ole siin sageli perspektiivikas.

Interaktsioonimudelis sõltub x_1 mõju tugevus y-le x_2 väärtusest. Selle sõltuvuse määra kirjeldab b_3 ($x_1 \& x_2$ interaktsiooni tugevus). Samamoodi ja sümmeetriliselt erineb ka x_2 mõju erinevatel x_1 väärtustel. Ainult siis, kui $x_2 = 0$, ennustab x_1 tõus 1 ühiku võrra y muutust b_1 ühiku võrra.

Interaktsioonimudeli 2D avaldus on kurvatuuriga tasapind, kusjuures kurvatuuri määrab b₃.

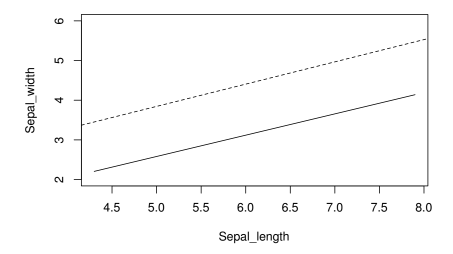
Interaktsiooniga mudel on AIC-i järgi pisut vähem eelistatud võrreldes m1-ga. Seega, eriti lihtsuse huvides, eelistame m1-e.

Statistilised mudelid clxxiii

ennustused interaktsioonimudelist

Kõigepealt anname rea väärtusi x_1 -le ja hoiame x_2 konstantsena.

clxxiv Contents



Tulemuseks on sirge, mis on paraleelne ilma interaktsioonita mudeli ennustusele (katkendjoon)

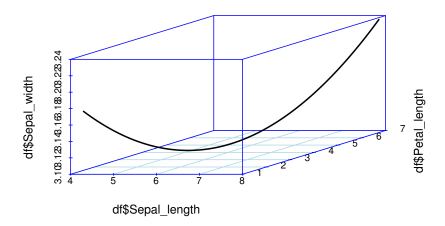
Nagu näha, korrutamistehe viib selleni, et interaktsioonimudeli tõus erineb ilma interaktsioonita mudeli tõusust.

Kui aga interaktsioonimudel plottida välja 3D-s üle paljude x_1 ja x_2 väärtuste, saame me regressioonikurvi (mitte sirge), kus b_3 annab kurvatuuri.

```
Sepal_length <- seq(min(iris$Sepal.Length),</pre>
                      max(iris$Sepal.Length),
                      length.out = 100)
Petal_length <- seq(min(iris$Petal.Length),</pre>
                      max(iris$Petal.Length),
                      length.out = 100)
a <- coef(m2)[1]
b1 <- coef(m2)[2]
b2 <- coef(m2)[3]
b3 <- coef(m2)[4]
Sepal_width <- a + b1 * Sepal_length +</pre>
  b2 * Petal_length +
  b3 * Sepal_length * Petal_length
df <- data.frame(Sepal_width = Sepal_width,</pre>
                  Sepal_length = Sepal_length,
                  Petal_length = Petal_length)
scatterplot3d(df$Sepal_length,
              df$Petal_length,
```

Statistilised mudelid clxxv

```
df$Sepal_width,
col.axis = "blue",
col.grid = "lightblue",
type = "l", lwd = 2)
```



Vau! See on alles ennustus!

Bibliography

- Bååth, R. (2013). Bayesian first aid. tba.
- Bååth, R. (2016). bayesboot: An Implementation of Rubin's (1981) Bayesian Bootstrap. R package version 0.2.1.
- Bürkner, P.-C. (2017). brms: An R package for bayesian multilevel models using Stan. *Journal of Statistical Software*, 80(1):1–28.
- Gabry, J. and Mahr, T. (2017). bayesplot: Plotting for Bayesian Models. R package version 1.4.0.
- Gelman, A., Carlin, J. B., Stern, H. S., Dunson, D. B., Vehtari, A., and Rubin, D. B. (2014). *Bayesian data analysis*, volume 2. CRC press Boca Raton, FL.
- Kruschke, J. (2015). *Doing Bayesian data analysis: A tutorial with R, JAGS, and Stan.* Academic Press / Elsevier, 2nd edition.
- Marwick, B., Boettiger, C., and Mullen, L. (2017). Packaging data analytical work reproducibly using r (and friends). *PeerJ Preprints*, 5:e3192v1.
- McElreath, R. (2015). Statistical Rethinking: A Bayesian Course with Examples in R and Stan. CRC Press.
- McElreath, R. (2016). rethinking: Statistical Rethinking book package. R package version 1.59.
- Stan Development Team (2016). rstanarm: Bayesian applied regression modeling via Stan. R package version
- Wickham, H., Danenberg, P., and Eugster, M. (2017). roxygen2: In-Line Documentation for R. R package version 6.0.1.