

Metaheurísticas:  
Práctica 3.b: Algoritmos Genéticos para el Problema de  
Selección de Características.

Anabel Gómez Ríos.  
DNI: 75929914Z.  
E-mail: anabelgrios@correo.ugr.es

10 de mayo de 2016

Curso 2015-2016  
Problema de Selección de Características.  
Grupo de prácticas: Viernes 17:30-19:30  
Quinto curso del Doble Grado en Ingeniería Informática y Matemáticas.

Algoritmos considerados:

1. Algoritmo Genético Generacional.
2. Algoritmo Genético Estacionario.

# Índice

<b>1. Descripción del problema</b>	<b>3</b>
<b>2. Descripción de la aplicación de los algoritmos empleados al problema</b>	<b>4</b>
2.1. Esquema de representación de soluciones . . . . .	4
2.2. 3-NN . . . . .	4
2.3. Función de evaluación . . . . .	4
2.4. Proceso de generación de soluciones aleatorias . . . . .	5
2.5. Mecanismo de selección considerado . . . . .	6
2.6. Operadores comunes: Cruce . . . . .	6
2.7. Operadores comunes: Mutación . . . . .	6
<b>3. Descripción de los algoritmos</b>	<b>8</b>
3.1. Algoritmo Genético Generacional (AGG) . . . . .	8
3.2. Algoritmo Genético Estacionario (AGE) . . . . .	9
<b>4. Breve descripción del algoritmo de comparación</b>	<b>10</b>
<b>5. Procedimiento considerado para desarrollar la práctica</b>	<b>11</b>
<b>6. Experimentos y análisis de resultados</b>	<b>12</b>
6.1. Descripción de los casos del problema empleados . . . . .	12
6.2. Resultados . . . . .	12
6.3. Análisis de los resultados . . . . .	13
<b>7. Bibliografía</b>	<b>15</b>

# 1. Descripción del problema

Queremos obtener un sistema que permita clasificar un conjunto de objetos en unas determinadas clases que conocemos previamente. Para ello disponemos de una muestra de dichos objetos ya clasificados y una serie de características para cada objeto.

El problema es, por tanto, construir un clasificador que se comporte lo suficientemente bien fuera de la muestra de la que disponemos, es decir, que clasifique bien nuevos datos. Para hacer esto, lo que hacemos es particionar la muestra en dos subconjuntos, uno que utilizaremos de entrenamiento para que el clasificador aprenda y otro que utilizaremos para test, es decir, para ver cómo de bien se comporta el clasificador que hemos obtenido con el primer subconjunto fuera de los datos de entrenamiento. Además haremos distintas particiones, en concreto 5, y construiremos un clasificador para cada una de ellas. Las particiones serán además proporcionadas (habrá el mismo número de muestras de una clase en el conjunto de entrenamiento y en el de test). Podemos comprobar cómo de bien se comporta cada clasificador porque sabemos en realidad las clases de los objetos que tenemos en la muestra y podemos comparar las verdaderas clases con las que el clasificador obtiene suponiendo que no dispusiéramos de ellas.

Buscamos pues en todo momento optimizar la tasa de acierto del clasificador.

Vamos a utilizar además validación cruzada: es decir, para cada partición en dos subconjuntos primero uno será el de entrenamiento y el otro el de test y después les daremos la vuelta y volveremos a construir un clasificador. La calidad por tanto de cada algoritmo será la media de los porcentajes de clasificación (la tasa de acierto) para estas 10 particiones.

Nos queda describir cómo aprende el clasificador con los datos de entrenamiento. Ya que podemos llegar a tener muchas características de las cuales algunas podrían ser poco o nada significantes, lo que hacemos es elegir un subconjunto de características que describan bien los datos de entrenamiento, de forma que en los datos de test sólo tenemos en cuenta este subconjunto de características a la hora de deducir cuál es la clase de cada nuevo dato. Para esta "deducción" vamos a utilizar la técnica de los 3 vecinos más cercanos (3-NN): buscamos para cada dato los tres vecinos más cercanos en el conjunto de entrenamiento (si el mismo dato al que le vamos a calcular la clase pertenece al conjunto de entrenamiento tenemos que sacarlo previamente del conjunto de entrenamiento. Esto es lo que se llama *leave one out*) teniendo en cuenta las características seleccionadas hasta el momento, consultamos las clases de estos tres vecinos, nos quedamos con la clase que más veces aparezca (o, en caso de empate, con la clase del vecino más cercano) y ésta será la clase del dato. Para obtener la tasa de acierto lo que hacemos es repetir esto para todos los datos, comparar estas clases con las reales y contar el número de veces que acierta.

El cómo exploramos el espacio de búsqueda hasta encontrar la mejor solución (el subconjunto de características que da mayor tasa de acierto) es en lo que se diferencian los distintos algoritmos que vamos a ver en esta práctica.

## 2. Descripción de la aplicación de los algoritmos empleados al problema

El primer paso común a todos los algoritmos es normalizar los datos de los que disponemos por columnas (es decir, por características) de forma que todas se queden entre 0 y 1 y no haya así preferencias de unas sobre otras.

A continuación se genera una población inicial, consistente en 30 cromosomas generados de forma aleatoria. Después, en cada iteración de los algoritmos, se irá seleccionando una parte de la población se cruzarán parte o todos de esta selección según una cierta probabilidad que ya comentaremos en cada caso. Una vez tenemos la nueva población se realizarán mutaciones según otra probabilidad y una vez termine todo el algoritmo nos quedaremos con la mejor solución obtenida en todos los casos, que será aquel cromosoma con la mayor tasa.

Los dos algoritmos tienen una condición de parada común, que es llamar a la función de evaluación 15000 veces.

### 2.1. Esquema de representación de soluciones

La representación elegida para las soluciones ha sido la binaria: un vector de  $N$  posiciones, donde  $N$  es el número de características, en el que aparece *True* o *False* en la posición  $i$  según si la característica  $i$ -ésima ha sido seleccionada o no, respectivamente. Esta representación es la más sencilla y cómoda cuando no hay restricciones sobre el número de características a elegir, es decir, el número de características que se han de elegir lo aprende cada algoritmo, como es el caso de los algoritmos que vamos a utilizar.

### 2.2. 3-NN

Como hemos comentado, la técnica para clasificar que vamos a utilizar en todos los algoritmos será el 3NN. Consiste en considerar, para cada dato, la distancia euclídea entre el dato y todos los demás, es decir, entre las características de los datos (excluyéndose él mismo en caso de que estuviéramos preguntando por algún dato dentro del conjunto de entrenamiento) y quedarnos con las clases de los 3 con la distancia más pequeña. La clase del dato en cuestión será de estas tres la que más se repita o, en caso de empate, la clase que corresponda al vecino más cercano.

En cada momento la distancia euclídea se calcula teniendo en cuenta las características que están seleccionadas en el momento, por lo que no podemos tener una matriz fija de distancias, hay que ir calculándolas sobre la marcha.

### 2.3. Función de evaluación

La función de evaluación será el rendimiento promedio de un clasificador 3-NN en el conjunto de entrenamiento: calcularemos la tasa para cada dato dentro del conjunto de entrenamiento haciendo el leave one out descrito anteriormente y nos quedaremos con la media de las tasas obtenidas. El objetivo será por tanto maximizar esta función. La tasa se calcula como  $100 \cdot (n^\circ$

instancias bien clasificadas / n° total de instancias).

El pseudo-código es el siguiente:

Obtener el subconjunto de entrenamiento que se va a tener en cuenta según las características que se estén considerando.

Para cada dato:

Se saca **del** conjunto de entrenamiento (leave one out)

Se calcula la tasa para este dato con el clasificador 3NN

Se acumula la tasa al resto de tasas

Se divide la acumulación de tasas entre el cardinal **del** conjunto y se devuelve

La función que hace esto la llamaremos `CalcularTasa(conjunto, características, knn)` donde `características` es la máscara que nos indica cuáles estamos considerando (aquellas que estén a `True`), `conjunto` es el conjunto de entrenamiento y `knn` es el clasificador 3NN ya previamente entrenado con el conjunto `conjunto`.

En mi caso para el clasificador 3-NN he utilizado el que ha implementado mi compañero Alejandro García Montoro (de mi mismo grupo de prácticas) con python y CUDA, puesto que es mucho más eficiente.

## 2.4. Proceso de generación de soluciones aleatorias

En mi caso para la generación aleatoria de soluciones (para generar la población inicial) he utilizado la función `choice()` del módulo `random` de `numpy` para python, a la que se le puede pasar el vector de donde obtener las muestras (en mi caso un array de `True` y `False`) y el número de muestras a obtener (suponemos  $n$  ahora mismo, será en cada caso el número de características). El muestreo se hace con reemplazamiento:

```
generarSolAleatoria(n) Empezar:  
    sol_aleatoria = random.choice(array([True, False]), n)  
    Devolver sol_aleatoria
```

Fin

Como aquí la generación de soluciones aleatorias se hace para generar la población inicial, el pseudocódigo que genera la población inicial es el siguiente:

```
generarPoblacionInicial(numPob, numCar, conjunto, clases, knn) Empezar:  
    for i desde 0 hasta numCar-1:  
        poblacion[i] = generarSolAleatoria(numCar)  
    Fin  
    poblacionEval = evaluarPoblacionInicial(conjunto, clases, poblacion, knn)  
    Devolver poblacionEval
```

Fin

Donde `evaluarPoblacionInicial(...)` evalúa la población que se le pasa por parámetros y devuelve un nuevo vector donde cada cromosoma aparece junto con su tasa.

## 2.5. Mecanismo de selección considerado

Para el mecanismo de selección he usado el torneo binario, que consiste en elegir aleatoriamente a dos cromosomas de la población y quedarnos con el que mayor tasa de acierto tenga. En mi caso lo que devuelvo es la posición en la que el mejor de los dos cromosomas se encuentra en el vector `poblacion`. Veamos el pseudocódigo, en el que llamo `elegirAleatorio(poblacion)` a la elección aleatoria de un cromosoma de la población `poblacion` y `tasa(cromosoma)` a la función que devuelve la tasa del cromosoma `cromosoma`:

```
torneo(poblacion) Empezar:
    crom1 = elegirAleatorio(poblacion)
    crom2 = elegirAleatorio(poblacion)

    if tasa(crom1) > tasa(crom2):
        Devolver crom1
    else:
        Devolver crom2
Fin
```

## 2.6. Operadores comunes: Cruce

El operador de cruce que he utilizado ha sido el HUX, que consiste en comparar los dos padres y si ambos tienen en el gen  $i$  a *True* o *False* ambos hijos tendrán ese gen a *True* o *False*, respectivamente, y si uno de los padres tienen el gen  $i$  y el otro no, entonces un hijo lo tendrá y el otro no, de forma aleatoria. Veamos en pseudocódigo, donde  $U$  es un número aleatorio uniforme:

```
cruce(padre1, padre2) Empezar:
    n = numero características de padre1
    for i de 0 a n-1:
        if padre1[i] = padre2[i]:
            hijo1[i] = padre1[i]
            hijo2[i] = padre1[i]
        else:
            if U < 0.5:
                hijo1[i] = padre1[i]
                hijo2[i] = padre2[i]
            else:
                hijo1[i] = padre2[i]
                hijo2[i] = padre1[i]
    Fin
    Devolver hijo1, hijo2
Fin
```

## 2.7. Operadores comunes: Mutación

El operador de mutación (que se usará una vez ya se haya decidido que un gen debe mutar) será el mismo que el de vecino considerado en prácticas anteriores: se considerarán como vecinas todas aquellas soluciones que difieran en la pertenencia o no de una única característica

(si se diferencian en más de una entonces no es vecina de la considerada). Por ejemplo, las soluciones (True, True, False) y (True, False, False) son vecinas porque se diferencian en una sola característica, la segunda.

**Flip** será el operador de vecino (y mutación): recibe un vector que será la máscara y una posición y cambia esa posición en la máscara. El que he hecho yo además lo hace por referencia para evitar las copias e intentar mejorar en eficiencia.

```
Flip(mascara , pos) Empezar:  
    # Cambiar la posición pos de la máscara por su negado  
    mascara[pos] = not mascara[pos]  
    Devolver mascara  
Fin
```

### 3. Descripción de los algoritmos

#### 3.1. Algoritmo Genético Generacional (AGG)

En el caso del algoritmo generacional, el esquema de evolución consiste en seleccionar por torneo 30 cromosomas de la población actual (del mismo tamaño que la población) que serán los candidatos a cruzarse para formar los hijos. El pseudocódigo de la función que hace esto es la siguiente:

```
seleccionGeneracional(poblacion) Empezar:  
  for i desde 0 hasta 29:  
    posicion = torneo(poblacion)  
    seleccion[i] = poblacion[posicion]  
  Fin  
  Devolver seleccion  
Fin
```

La probabilidad de que dos parejas de estos seleccionados crucen es 0.7, por lo que el número de parejas a cruzar es  $0.7 \cdot 15$ . Elegimos por tanto el entero más cercano a  $0.7 \cdot 15$ , k, y cruzamos las k primeras parejas, que podemos elegir así por ser la selección anterior aleatoria.

En cuanto al esquema de reemplazamiento, consiste en sustituir a la población actual completamente por la nueva con una excepción, que si no se conserva la mejor solución anterior (o no hay una mejor) ésta pasa a sustituir la peor de la población siguiente.

Una vez se ha hecho el reemplazamiento, se pasa a mutar la nueva población. En este algoritmo en cada iteración se mutarán  $0.001 \cdot 30 \cdot \text{numero\_caract}$ . Lo que he hecho ha sido coger el entero por encima más cercano a este número para mutar al menos un gen cuando hay pocas características, y elegir aleatoriamente qué cromosoma y qué gen mutará.

Con todo esto, el pseudocódigo es el siguiente:

```
AGG(clases , conjunto , knn) Empezar:  
  poblacion = generarPoblacionInicial(30, num_caract , conjunto , clases , knn)  
  # num_caract es el número de características  
  mutaciones = ceil( $0.001 \cdot 30 \cdot \text{num\_caract}$ )  
  # ceil devuelve el entero más próximo por arriba  
  num_evaluaciones = 30  
  ya que la població inicial ya está evaluada  
  
  while num_evaluaciones < 15000:  
    Ordenamos la población según su tasa de menor a mayor  
    seleccion = seleccionGeneracional(poblacion)  
    tope = redondeo de  $0.7 \cdot 15$   
    i = 0  
    while i < 2*tope:  
      hijo1 , hijo2 = cruce(seleccion[i] , seleccion[i+1])  
      obtenemos el subconjunto con las características seleccionadas en hijo1  
      tasa = evaluamos hijo1 con el subconjunto  
      obtenemos el subconjunto con las características seleccionadas en hijo2  
      tasa = evaluamos hijo2 con el subconjunto
```



```

    reemplazamos en seleccion[i] y seleccion[i+1] con hijo1 e hijo2
    junto con sus tasas
    num_evaluaciones = num_evaluaciones + 2
    i = i+2
Fin while interior

for k desde 0 hasta mutaciones-1:
    crom = aleatorio entre 0 y 29
    gen = aleatorio entre 0 y num_caract
    Flip(seleccion[crom], gen)
    Evaluamos el nuevo individuo y guardamos su tasa
    num_evaluaciones = num_evaluaciones+1
Fin for

# Tenemos la poblacion original ordenada de menor a mayor
if tasa(poblacion[29]) > maximo de las tasas en la seleccion:
    modificamos el mínimo en la seleccion con poblacion[29]

# Reemplazamos
    poblacion = seleccion
Fin while

pos = posición del cromosoma con máxima tasa en la población
Devolver poblacion[pos] junto con su tasa
Fin

```

### 3.2. Algoritmo Genético Estacionario (AGE)

En este caso el esquema de evolución consiste en elegir a dos padres por torneo binario, que serán los únicos que se cruzarán (con probabilidad 1) y el esquema de reemplazamiento consiste en eliminar los dos peores de la población y poner los dos hijos obtenidos del cruce en caso de estos hijos sean mejores. Antes de hacer el reemplazamiento, tenemos que mutar un gen de uno de los dos hijos en caso de que toque en base a una probabilidad, que es  $0.001 * 2 * \text{num\_características}$ . Lo he hecho obteniendo un número aleatorio en cada iteración y si dicho número es menor que la probabilidad de mutación se muta un gen y si no, no. Al final, en media, se mutarán  $2 * \text{num\_características}$  de cada 1000 genes (idea de Jacinto Carrasco Castillo).

## 4. Breve descripción del algoritmo de comparación

El algoritmo de comparación seleccionado ha sido el greedy Sequential Forward Selection (SFS), que parte de una solución inicial en la que no hay ninguna característica seleccionada y se va quedando en cada iteración con la característica con la que se obtiene la mejor tasa. El algoritmo no para mientras se encuentre mejora añadiendo alguna característica.

He implementado una función que me devuelve, para una máscara determinada, la característica más prometedora que se puede obtener, cuyo pseudocódigo es el siguiente:

```
caractMasPrometedora(mascara) Empezar:
    posiciones = posiciones que no estén seleccionadas de la mascara
    for i en posiciones:
        mascara[i] = True
        Se calcula la tasa con la nueva característica añadida
        if nueva tasa > mejor tasa:
            Se actualiza la mejor tasa
            Se actualiza la mejor posición
    Fin for
    Devuelve mejor tasa y mejor pos
Fin
```

Con esto, el pseudocódigo del algoritmo SFS es:

```
algoritmoSFS(datos, clases) Empezar:
    caract = solución inicial inicializada a False
    tasa actual = 0
    mejora = True
    while haya mejora:
        Se calcula la tasa y la mejor posición con caractMasPrometedora
        if nueva tasa > tasa actual:
            Se actualiza la tasa actual
            Se pone a True la característica en mejor posición
        else:
            mejora = False                #No ha habido mejora: paramos

    Fin while
    Devuelve caract y tasa
Fin
```

## 5. Procedimiento considerado para desarrollar la práctica

La práctica la he desarrollado en python junto con dos módulos de python: numpy y scipy (todos disponibles en Linux pero hay que instalarlos previamente), y un módulo con el 3NN con leave one out desarrollado por mi compañero Alejandro García Montoro. Numpy permite manejar arrays de forma más rápida y scipy leer ficheros en formato arff. El resto de la práctica lo he hecho yo. Para generar números aleatorios utilizo el `random` de numpy (al que le paso previamente la semilla) y para medir tiempos `time` de python.

Para hacer las particiones igualadas lo que he hecho ha sido quedarme, para cada clase, con los índices de los datos pertenecientes a esa clase, hacerles una permutación aleatoria, partir por la mitad y quedarme con la primera mitad para entrenamiento y la segunda mitad para test.

Para ejecutar la práctica es necesario que los ficheros de datos estén en el mismo directorio en el que se encuentran los ficheros .py y ejecutar desde línea de comandos `practica2.py semilla base_de_datos algoritmo` donde `base_de_datos` será 1 si se quiere ejecutar con wdbc, 2 con movement libras y 3 con arritmia y `algoritmo` será 1 si se quiere ejecutar SFS, 2 para BMB, 3 para GRASP, 4 para ILS y 5 para KNN.

## 6. Experimentos y análisis de resultados

### 6.1. Descripción de los casos del problema empleados

Los parámetros de los algoritmos, como el parámetro  $\alpha$  para el umbral en GRASP, el parámetro  $t$  en ILS para decidir cuántas características mutar o el tope de evaluaciones a realizar, los he dejado como se recomendaba en el gui3n de prácticas.

Las particiones que se hacen dependen de la semilla que se le pase al generador de números aleatorios de numpy, así como las soluciones iniciales que se generan y todo lo relativo a probabilidades. La semilla, como ya he comentado, se le pasa al programa por línea de comandos y es el único parámetro que he cambiado de una base de datos a otra. Para todos los algoritmos, el primer par de particiones (que en realidad es la misma partición pero primero se utiliza una mitad para entrenamiento y la otra para test y después al revés) lo he generado con la semilla 567891234, el segundo par está generado con la semilla 123456789, el tercer par con 11235813, el cuarto par con 27182818 y el quinto par con 1414213, de forma que entre los distintos algoritmos las particiones utilizadas han sido las mismas para poder comparar resultados entre unos y otros.

### 6.2. Resultados

Para cada algoritmo se está midiendo el tiempo, en segundos, que tarda en encontrar el subconjunto de características óptimo más lo que tarda en evaluar esta solución. Para el caso del 3NN, como lo estamos lanzando con una máscara entera a True, el tiempo es únicamente el que tarda en hacer la evaluación, mientras que la tasa de reducción es cero por tener todas las características seleccionadas.

Cuadro 1: Resultados SFS

	Wdbc				Movement Libras				Arrhythmia			
	%_clas train	%_clas test	%_red	T	%_clas train	%_clas test	%_red	T	%_clas train	%_clas test	%_red	T
Partición 1-1	98,5915	91,5789	90,0000	0,3417	67,7778	67,2222	91,1111	1,7344	80,7292	68,5567	98,2014	3,5072
Partición 1-2	95,7895	94,0141	83,3333	0,5213	77,2222	70,5556	92,2222	1,5277	76,8041	69,2708	98,5612	2,7068
Partición 2-1	95,4225	93,3333	90,0000	0,3200	81,6667	72,7778	88,8889	2,2433	73,9583	64,9485	98,2014	3,4125
Partición 2-2	98,2456	91,9014	83,3333	0,4852	68,8889	66,6667	90,0000	1,9666	78,8660	68,2292	98,2014	3,3255
Partición 3-1	97,8873	96,4912	76,6667	0,6666	77,2222	68,8889	91,1111	1,6781	76,0417	65,9794	98,2014	3,4072
Partición 3-2	97,5439	93,6620	87,0000	0,3917	77,7778	75,0000	90,0000	1,9069	79,3814	71,3542	97,1223	5,5038
Partición 4-1	96,8310	97,8947	87,0000	0,3932	71,6667	76,1111	90,0000	2,0013	80,7292	73,7113	97,8417	4,1868
Partición 4-2	97,5439	95,4225	83,3333	0,4757	77,2222	62,2222	92,2222	1,4977	78,3505	73,4375	97,8417	4,0386
Partición 5-1	97,5352	95,7895	90,0000	0,3125	81,6667	70,0000	86,6667	2,8394	81,2500	71,6495	97,4820	4,9066
Partición 5-2	96,1404	94,7183	83,3333	0,4935	77,7778	68,8889	85,5556	3,1619	75,2577	65,6250	98,2014	3,3356
Media	97,1531	94,4806	85,4000	0,4401	75,8889	69,8333	89,7778	2,0557	78,1368	69,2762	97,9856	3,8331

Cuadro 2: Resultados AGG

	Wdbc				Movement Libras				Arrhythmia			
	%_clas train	%_clas test	%_red	T	%_clas train	%_clas test	%_red	T	%_clas train	%_clas test	%_red	T
Partición 1-1	99,6479	94,3860	60,0000	78,5619	72,2222	73,8889	45,5556	178,7664	80,7292	68,0412	52,1583	748,3829
Partición 1-2	97,5439	96,8310	40,0000	115,9536	81,1111	72,7778	52,2222	154,2362	72,6804	59,8958	51,0791	739,2541
Partición 2-1	97,1831	98,5965	40,0000	111,5717	78,8889	78,8889	48,8889	166,4796	72,9167	61,3402	52,8777	830,0614
Partición 2-2	98,9474	94,3662	50,0000	85,1722	78,3333	70,5556	47,7778	168,8781	79,8969	67,1875	50,7194	693,1010
Partición 3-1	98,5916	94,3860	56,6667	90,4621	78,3333	76,1111	54,4444	150,3366	77,0833	66,4948	51,4388	855,1478
Partición 3-2	97,8947	95,7746	50,0000	95,9497	83,3333	75,0000	58,8889	140,4027	77,3196	69,2708	47,1223	786,8225
Partición 4-1	97,5352	95,7895	40,0000	97,1104	77,2222	81,6667	61,1111	134,1479	76,0417	63,4021	52,1583	792,3615
Partición 4-2	97,8947	95,4225	43,3333	102,4731	82,7778	66,6667	58,8889	138,8140	76,2887	66,6667	55,3957	661,6351
Partición 5-1	98,5916	96,4912	70,0000	57,9619	80,5556	70,5556	51,1111	161,2022	78,6458	63,9175	49,6403	826,4084
Partición 5-2	98,5965	97,8873	40,0000	108,1109	83,3333	70,0000	53,3333	153,5616	73,7113	67,1875	54,3165	650,4075
Media	98,2427	95,9931	49,0000	94,3327	79,6111	73,6111	53,2222	154,6825	76,5314	65,3404	51,6906	758,3582

Cuadro 3: Resultados AGE

	Wdbc				Movement Libras				Arrhythmia			
	%_clas train	%_clas test	%_red	T	%_clas train	%_clas test	%_red	T	%_clas train	%_clas test	%_red	T
Partición 1-1	99,2958	95,0877	43,3333	111,9277	71,6667	76,1111	45,5556	182,9612	77,0833	67,5258	45,3237	929,8706
Partición 1-2	97,5439	97,5352	40,0000	110,6645	81,1111	74,4444	54,4444	150,1978	70,1031	61,4583	50,0000	737,2140
Partición 2-1	97,8873	96,1404	23,3333	142,1192	78,3333	78,3333	51,1111	159,6853	72,9167	63,4021	25,5396	1146,5426
Partición 2-2	99,2982	95,0704	56,6667	101,8055	77,2222	72,2222	45,5556	176,3094	77,3196	64,5833	25,5396	998,2010
Partición 3-1	98,9437	97,1930	43,3333	100,1677	78,8889	77,2222	56,6667	143,8691	73,9583	65,9794	45,6835	919,9947
Partición 3-2	98,2456	96,1268	33,3333	111,6887	81,1111	72,7778	45,5556	176,5872	73,7113	65,6250	24,4604	1036,6571
Partición 4-1	97,8873	94,3860	23,3333	133,0441	76,6667	80,5556	38,8889	212,0066	77,6042	62,3711	22,3022	1154,9914
Partición 4-2	98,2456	95,7746	26,6667	130,8645	81,6667	66,6667	55,5556	147,1362	76,2887	67,1875	34,8921	880,4354
Partición 5-1	97,8873	96,8421	36,6667	116,6638	80,0000	68,8889	58,8889	142,2323	78,6458	64,4330	43,5252	894,1407
Partición 5-2	98,5965	97,8873	36,6667	111,9023	83,8889	71,1111	58,8889	137,9519	71,1340	63,5417	19,4245	933,6901
Media	98,3831	96,2043	36,3333	117,0848	79,0556	73,8333	51,1111	162,8937	74,8765	64,6107	33,6691	963,1738

Cuadro 4: Resultados KNN

	Wdbc				Movement Libras				Arrhythmia			
	%_clas train	%_clas test	%_red	T	%_clas train	%_clas test	%_red	T	%_clas train	%_clas test	%_red	T
Partición 1-1	98,5915	95,7895	0,0000	0,0131	63,8889	72,2222	0,0000	0,0339	65,1042	63,9175	0,0000	0,1146
Partición 1-2	98,5915	97,8873	0,0000	0,0123	63,8889	75,5556	0,0000	0,0333	65,1042	59,8958	0,0000	0,0853
Partición 2-1	95,0704	97,8947	0,0000	0,0131	69,4444	79,4444	0,0000	0,0340	61,4583	60,8247	0,0000	0,1145
Partición 2-2	95,0704	95,4225	0,0000	0,0123	69,4444	70,0000	0,0000	0,0333	61,4583	63,5417	0,0000	0,0854
Partición 3-1	96,1268	96,8421	0,0000	0,0131	67,2222	76,6667	0,0000	0,0343	63,0208	60,3093	0,0000	0,1155
Partición 3-2	96,1268	96,4789	0,0000	0,0122	67,2222	77,7778	0,0000	0,0330	63,0208	67,7083	0,0000	0,0853
Partición 4-1	95,7746	96,8421	0,0000	0,0131	67,7778	80,5556	0,0000	0,0339	61,9792	60,8247	0,0000	0,1146
Partición 4-2	95,7746	95,4225	0,0000	0,0122	67,7778	68,8889	0,0000	0,0332	61,9792	63,0208	0,0000	0,0853
Partición 5-1	94,7183	97,1930	0,0000	0,0165	70,5556	68,8889	0,0000	0,0339	64,5833	64,4330	0,0000	0,1145
Partición 5-2	94,7183	97,5352	0,0000	0,0134	70,5556	71,1111	0,0000	0,0332	64,5833	65,6250	0,0000	0,0853
Media	96,0563	96,7308	0,0000	0,0131	67,7778	74,1111	0,0000	0,0336	63,2292	63,0101	0,0000	0,1000

### 6.3. Análisis de los resultados

A continuación vemos la tabla comparativa, que tiene la última fila (las medias) de todas las tablas anteriores, junto con gráficas para cada variable a medir y para cada algoritmo:

Cuadro 5: Comparativa

	Wdbc				Movement		Libras		Arrhythmia			
	%_clas train	%_clas test	%_red	T	%_clas train	%_clas test	%_red	T	%_clas train	%_clas test	%_red	T
3-NN	96,0563	96,7308	0,0000	0,0131	67,7778	74,1111	0,0000	0,0336	63,2292	63,0101	0,0000	0,1000
SFS	97,1531	94,4806	85,4000	0,4401	75,8889	69,8333	89,7778	2,0557	78,1368	69,2762	97,9856	3,8331
AGG	98,2427	95,9931	49,0000	94,3327	79,6111	73,6111	53,2222	154,6825	76,5314	65,3404	51,6906	758,3582
AGE	98,3831	96,2043	36,3333	117,0848	79,0556	73,8333	51,1111	162,8937	74,8765	64,6107	33,6691	963,1738

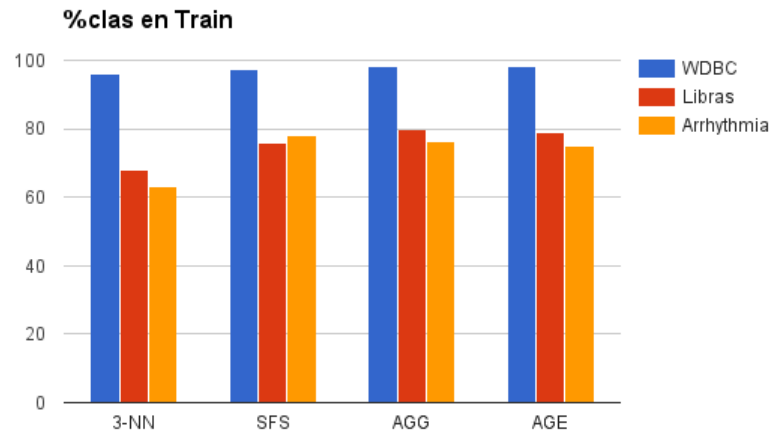


Figura 1: Tasa de acierto en el conjunto train

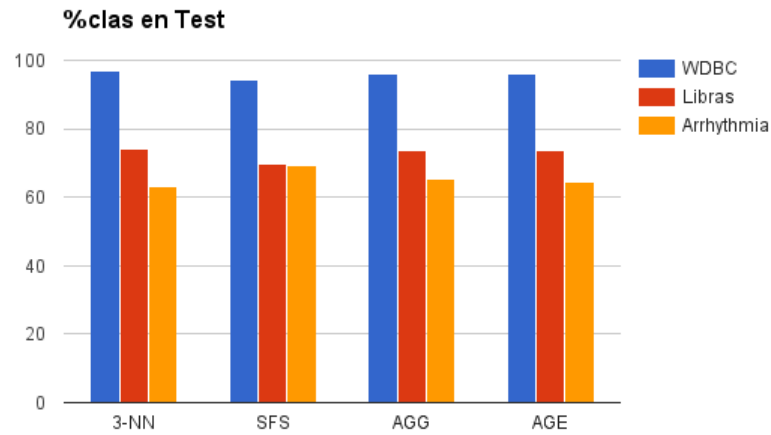


Figura 2: Tasa de acierto en el conjunto test

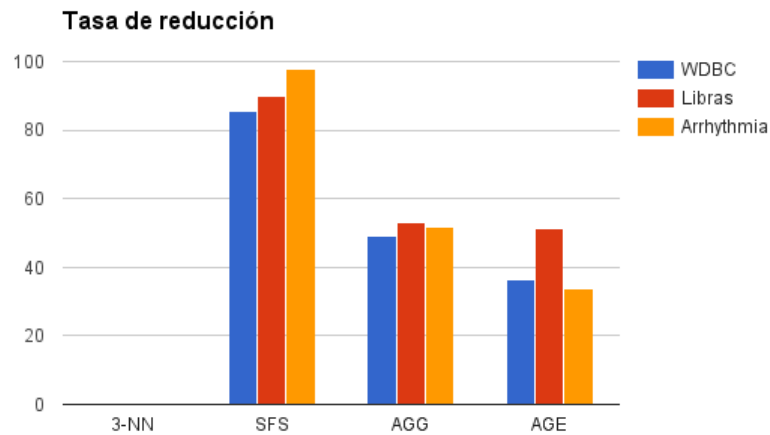


Figura 3: Tasa de reducción

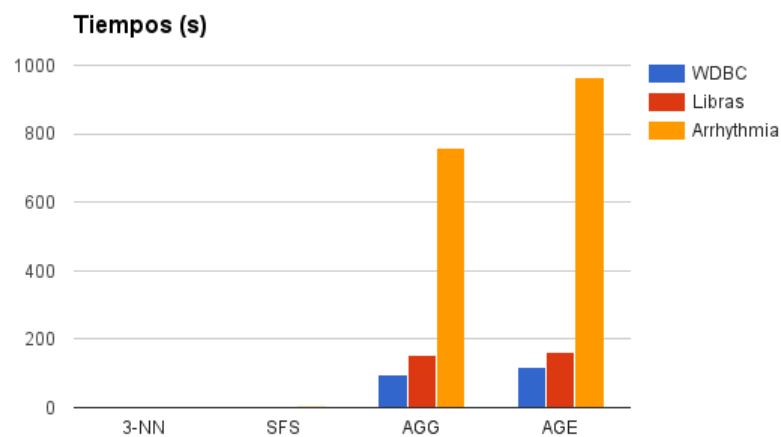


Figura 4: Tiempo en segundos

## 7. Bibliografía

1. Scipy para leer ficheros arff aquí.
2. Documentación de numpy aquí.
3. Ficheros para el 3NN aquí (aunque se encuentran también en los ficheros de mi práctica para poder utilizarlos).