

### Discretización de variables

Dr. Gaddiel Desirena López

Verano 2025

### Contenido

Intervalos de ancho constante

Intervalos de frecuencia constante

Discretirzación por K–Means K–means

Discretización por Arboles de decisión Partición binaria recursiva

Métricas

#### Discretización de variables

Los recuentos brutos que abarcan varios órdenes de magnitud son problemáticos para muchos modelos.

- ► En un modelo lineal, el mismo coeficiente lineal tendría que funcionar para todos los valores posibles del recuento.
- Los recuentos grandes también podrían causar estragos en los métodos de aprendizaje no supervisados.

Una solución es agrupar los recuentos en contenedores y nos deshacemos de los valores de recuento reales.

El conjunto resultante es una **secuencia ordenada de contenedores** que representan una medida de intensidad en el conjunto real.

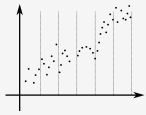
### Discretización de variables

- Es el proceso de transformar variables continuas en variables discretas mediante la creación de un conjunto de intervalos contiguos (bins).
- ► La discretización se utiliza para cambiar la distribución de variables asimétricas y minimizar la influencia de valores atípicos y, por lo tanto, mejorar el rendimiento de algunos modelos de aprendizaje automático.

#### Intervalos de ancho constante

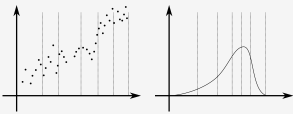
Con la agrupación de ancho fijo,

- ▶ cada bandeja (bina) contiene un rango numérico específico.
- Los rangos se pueden diseñar a medida o segmentar automáticamente, y se pueden escalar linealmente o exponencialmente.
- ► El agrupamiento de ancho fijo es fácil de calcular. Pero si hay grandes lagunas en los recuentos, habrá muchos contenedores vacíos sin datos.



#### Intervalos de frecuencia constante

- Si clasifica las observaciones en bins con la misma frecuencia, la discretización distribuye los valores de una variable sesgada de forma más homogénea en todo el rango de valores.
- Este problema de binas vacías se puede resolver colocando de forma adaptativa los contenedores en función de la distribución de los datos.
- ➤ Se usan los **cuantiles** de la distribución. Dividiendo los datos en partes iguales.



# Discretización por K-Means

#### En la agrupación de k-means

- Se usa el algoritmo de K-means para clasificar.
- ► Las agrupaciones se definen por los elementos pertenecientes a cada cluster.
- ► El número de agrupaciones las define el usuario.

#### K-Means

#### Consiste en

- 1. En el paso de inicialización, se eligen K observaciones al azar como los centroides de los K grupos.
- Los datos restantes se asignan al grupo más cercano de cada centroide.
- En el paso de iteración, los centroides se vuelven a calcular como los puntos promedio de todas las observaciones dentro del grupo.
- 4. Las observaciones se reasignan al grupo más cercano recién creado.

El paso de iteración continúa hasta que se encuentran los k centros óptimos.

# Discretización por Arboles de decisión

Consiste en utilizar un árbol de decisión para identificar los bins óptimos en los que ordenar los valores de las variables.

- El árbol de decisión se construye utilizando la variable a discretizar y el objetivo.
- Cuando un árbol de decisión hace una predicción, asigna una observación a una de las N hojas finales, por lo tanto, cualquier árbol de decisión generará una salida discreta, cuyos valores son las predicciones en cada una de sus N hojas.
- ► La discretización con árboles de decisión crea una relación monótona entre los contenedores y el objetivo.

#### Arboles de decisión

El proceso se divide en dos etapas

- División sucesiva del espacio generando regiones disjuntas  $R_1$ ,  $R_2$ ,  $R_3$ , ...  $R_j$ .
- Predicción de la variable respuesta en cada región.

El objetivo es encontrar las J regiones  $(R_1, \ldots R_j)$  que minimicen la distancia entre la media de las respuestas de las j observaciones  $\hat{y}_{R_j}$  y su objetivo  $y_i$ , esto es

$$\min \sum_{j=1}^{J} d(y_i, \hat{y}_{R_j})$$

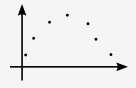
Infortunadamente, no es posible considerar todas las posibles particiones del espacio, por esta razón, se recurre a lo que se conoce como *Partición binaria recursiva*.

El objetivo es encontrar en cada iteración el predictor  $X_j$  y el umbral s tal que, si se distribuyen las observaciones en las regiones  $\{X \mid X_j < s\}$  y  $\{X \mid X_j \geq s\}$ , se consigue la mayor reducción posible entre el objetivo y el promedio de la observación. El algoritmo es:

- 1. Se identifican todos los posibles puntos de corte s para cada uno de los predictores  $(X_1, \ldots, X_p)$ .
  - ► En el caso de predictores cualitativos, los posibles puntos de corte son cada uno de sus niveles.
  - Para predictores continuos, se ordenan de menor a mayor sus valores, el punto intermedio entre cada par de valores se emplea como punto de corte.
- 2. Se calcula la distancia total que se consigue con cada posible división.

$$d(y_i, \hat{y}_{R_1}) + d(y_i, \hat{y}_{R_2}), \quad \forall i : x_i \in R_j, \ j = \{1, 2\}$$

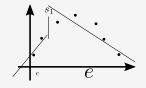
3. Se selecciona el predictor  $X_j$  y el punto s que resulta en la menor distancia total.



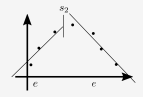
- Que ninguna región contenga un mínimo de n observaciones.
- Que el árbol tenga un máximo de nodos terminales.
- Que la incorporación del nodo reduzca el error en al menos un porcentaje mínimo.



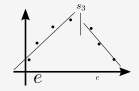
- Que ninguna región contenga un mínimo de n observaciones.
- Que el árbol tenga un máximo de nodos terminales.
- Que la incorporación del nodo reduzca el error en al menos un porcentaje mínimo.



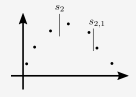
- Que ninguna región contenga un mínimo de n observaciones.
- Que el árbol tenga un máximo de nodos terminales.
- Que la incorporación del nodo reduzca el error en al menos un porcentaje mínimo.



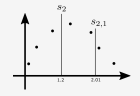
- Que ninguna región contenga un mínimo de n observaciones.
- Que el árbol tenga un máximo de nodos terminales.
- Que la incorporación del nodo reduzca el error en al menos un porcentaje mínimo.



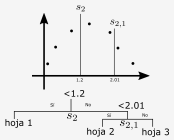
- Que ninguna región contenga un mínimo de n observaciones.
- Que el árbol tenga un máximo de nodos terminales.
- Que la incorporación del nodo reduzca el error en al menos un porcentaje mínimo.



- Que ninguna región contenga un mínimo de n observaciones.
- Que el árbol tenga un máximo de nodos terminales.
- Que la incorporación del nodo reduzca el error en al menos un porcentaje mínimo.



- Que ninguna región contenga un mínimo de n observaciones.
- Que el árbol tenga un máximo de nodos terminales.
- Que la incorporación del nodo reduzca el error en al menos un porcentaje mínimo.



- ▶ Que ninguna región contenga un mínimo de n observaciones.
- Que el árbol tenga un máximo de nodos terminales.
- Que la incorporación del nodo reduzca el error en al menos un porcentaje mínimo.

### Métricas

► Residual Sum of Squares (RSS):

$$RSS = \sum_{i \in R_j} (y_i - \hat{y}_{R_j})^2,$$

Distancia de Minkowski:

$$d(y, \hat{y}_{R_j}) = \left(\sum_{i=1}^{J} |y_i - \hat{y}_{R_j}|^p\right)^{1/p},$$

- ightharpoonup cuando p=2, se tiene la distancia **Euclideana**.
- ightharpoonup cuando p=1, se tiene la distancia **Manhattan**.
- cuando  $p=\infty$ , se tiene la **máxima distancia**. En este caso, la distancia corresponde a la componente  $|y_i-\hat{y}_{R_j}|$  con el valor mas alto.

#### Métricas

Para construir un árbol de clasificación, como la variable respuesta en cualitativa, no es posible emplear un criterio de selección continuo. Para ello, existen varias alternativas:

▶ Gini index: En el conjunto de las K clases del nodo m, se tiene

$$G_m = \sum_{k=1}^{K} \hat{p}_{m,k} (1 - \hat{p}_{m,k}),$$

donde  $\hat{p}_{m,k}$  es la proporción de observaciones del nodo m que pertenecen a la clase k.

► Information gain: Cross entropy:

$$D = -\sum_{k=1}^{K} \hat{p}_{m,k} \log(\hat{p}_{m,k}).$$

► Chi–cuadrada  $\chi^2$ :

$$\chi^2 = \sum_k \frac{(y_k - \hat{y}_k)^2}{\hat{y}_k}$$