# Université de Genève

Sciences Informatiques



# 13X005 Intelligence Artificielle

Projet – Regression Logistique / Naive Bayes

Repository Github: 13X005-AI-Project

Gregory Sedykh, Leandre Catogni, Noah Peterschmitt, Noah Munz, Michel Donnet Janvier 2024

# Contents

1 – Introduction & Rappels théoriques	1
1.1 – Régression Logistique	1
1.2 – Naive Bayes	1
2 – Méthodologie	2
2.0 – Choix du dataset & outils utilisés	2
	3
2.2 – Régression Logistique	4
	4
	8
	9
	10
	11
·	11
	11
2.3.3 – Résultats	12
3. – Analyse	L <b>3</b>
4 - Comparaisons	ا6
4.1 - Vraisemblance et classification des échantillons	16
4.2 - Comparaison avec SKLearn	
4.2.1 - Naïve Bayes	
4.2.2 - Régression Logistique	
4.3 - Conclusion sur les comparaisons	
Références	20

# Projet – Regression Logistique / Naive Bayes

## 1 – Introduction & Rappels théoriques

Dans ce document, nous approfondirons des techniques de regression logistique et "Naive Bayes" comme outils d'apprentissage superivisés.

Dans le cadre de l'intelligence artificielle et de l'apprentissage supervisé, la compréhension et la classification précises des données revêtent une importance capitale. Parmi les diverses méthodologies existantes, la Régression Logistique et "Naive Bayes" se distinguent par leur efficacité et leur applicabilité dans de nombreux contextes. Ce document se propose d'étudier ces deux techniques, en mettant l'accent sur leur mise en œuvre pratique, et leur efficacité comparative dans divers scénarios.

## 1.1 – Régression Logistique

En statistiques, la régression logistique, s'inscrit dans le cadre des modèles de régression pour les variables binaires. Bien qu'elle soit quasiment exclusivement utilisée en tant que méthode de classification. En effet, c'est l'ajout d'un seuil, à la probabilité continue donnée par le model de regression qui nous permet de l'utiliser pour la classification.

Ce type de modèle vise à expliquer de manière optimale une variable binaire, qui représente la présence ou l'absence d'une caractéristique spécifique, à l'aide d'un ensemble conséquent de données réelles et d'un modèle mathématique.

Autrement dit, il s'agit de relier une variable aléatoire de Bernoulli, généralement notée y, aussi appelé "label" à un vecteur constitué de plusieurs variables aléatoires,  $(x_1, \ldots, x_K)$ , aussi appelés "features". [5].

La régression logistique s'appuie sur un classifeur linéaire [1] i.e. un classifieur dont la sortie (pour un vecteur de feature  $x \in \mathbb{R}^n$ ) est donnée par:

$$g(x) = f(\langle w, x \rangle + b)$$

où  $w \in \mathbb{R}^n$  est le vecteur de poids,  $b \in \mathbb{R}$  le biais et  $\langle ., . \rangle$  le produit scalair usuel. f est une fonction dite de seuillage qui va séparer nos résultats. Un choix commun pour f est la sigmoide ou la fonction signe [1].

Par exemple, dans le cas de la regression logistique binaire, on suppose le modèle suivant:

$$y_i \sim Bernoulli(p_i), \quad p_i = \sigma(\langle \mathbf{w}, \mathbf{x}_i \rangle + b), \quad \sigma(z) = \frac{1}{1 + e^{-z}}$$

où  $\mathbf{x}_i \in \mathbb{R}^K$  représente un vecteur (ligne) de K valeurs pour les K features (aussi appelé un sample), et  $y_i$  la variable aléatoire qui représente le label qui leur est associé.

Cependant, dans notre dataset (voir section 2.0) nous avons 3 classes (3 espèces d'iris), y ne suit donc, évidemment, plus une loi de Bernoulli.

À modifier ? La sigmoide étant continue, nous avons simplement modifié la manière dont nous lui appliquions le seuillage, pour distinguer 3 cas au lieu de 2. i.e. Au lieu de séparer le domaine en 2  $(\sigma(z) \le 0.5, \ \sigma(z) > 0.5)$ , nous l'avons séparé en N (ici N=3). On a donc que  $y_i = k \Leftrightarrow \frac{k}{N} \le \sigma(z) < \frac{k+1}{N}$ , ce qui a donné des résultats plus que satisfaisants comme nous le verrons en section 2.2.

#### 1.2 – Naive Bayes

"Naive Bayes" se présente comme une méthode de classification probabiliste basée sur le théorème de Bayes, caractérisée par l'adoption d'une hypothèse d'indépendance forte entre les features (attributs), qualifiée de "naïve".

Plus simplement, le classifieur est classifié de "naïf" car il part du principe que chaque feature (attribut) est indépendante des autres et a un poid égal quant à la probabilité qu'un point appartienne à une classe.

Ce model est dit génératif contrairement à la regression logistique étant considéré comme "méthode discriminante" [1] et consiste à modéliser les probabilités conditionnelles  $P(\mathbf{x}|classe)$  pour chaque classe y et smaple  $\mathbf{x}$  afin de trouver celle qui maximise cette probabilité.



En d'autres termes, le problème revient à trouver, pour des attributs  $x_1, \ldots, x_k$ , la classe  $\tilde{y}$  telle que:

$$\tilde{y} = \arg \max_{y \in \mathcal{Y}} \left[ P(y) \prod_{k=1}^{K} P(x_k|Y) \right]$$

## 2 – Méthodologie

## 2.0 – Choix du dataset & outils utilisés

Pour la suite de ce projet les outils suivants ont été utilisés dans chaque parties:

- python
- poetry
- Make
- numpy
- pandas
- sklearn
- matplotlib
- ucmilrepo
- pytest

Le package ucmilrepo a été utilisé pour charger les données de notre dataset depuis la base de donnée du UC Irvine Machine Learning Repository.

Le dataset que nous avons choisi est le fameux dataset "Iris" [3], un des plus anciens et connus dataset de classification. Il contient 150 observations de 3 espèces différentes d'iris (Iris setosa, Iris virginica et Iris versicolor) avec K = 4 features (longueur et largeur des sépales et pétales).

Voici un aperçu des points-clés du dataset:

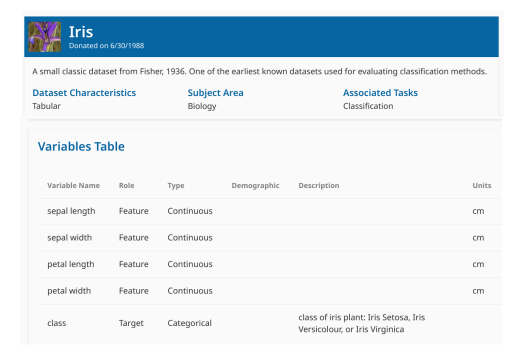


Figure 1: Iris descriptive table

Le label que nous allons prédire sera donc class, i.e. l'espèce de l'iris.



## 2.1 – Gradient Descent

Dans cette section, une implémentation de la "descente en gradient" a été réalisée. La fonction a la signature suivante

```
def gradient_descent(df, params: NDArray, alpha: float, num_iters: int) -> NDArray:
```

Elle calcule de manière itérative le(s) paramètre(s) params qui minimisent la fonction dont df est le gradient avec un "taux de convergence" alpha.

La fonction a été testé avec la fonction scipy.optimize.fmin [7] de la librairie scipy sur la fonction suivante:

$$f(x) = x \cdot \cos(\pi(x+1))$$

avec différents  $x_0 \in \{-\pi, 0, \pi\}$  (valeur initiale de params, i.e. NDArray avec D=0).

Les minimas locaux trouvés par les deux fonctions sont les suivants:

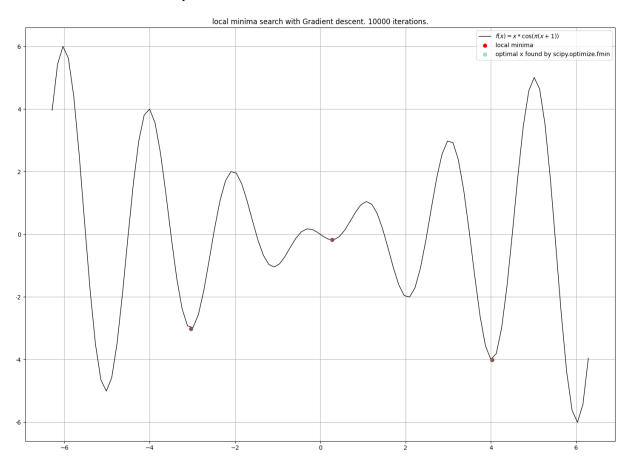


Figure 2: minimas locaux\_gradient descent

Ce résultat illustre bien 2 choses: la première est que l'implémentation de la descente en gradient fonctionne correctement puisque pour chaque points trouvé par notre fonction est confondu avec celui trouvé par la fonction de scipy (c'est ce qui donne cette teinte "grise"). La deuxième est que la "qualité" du minima local (i.e. la distance avec le minima globale) dépend fortement de la valeur initiale et ce pour les deux fonctions.



## 2.2 – Régression Logistique

#### 2.2.1 - Fonction de coût pour la régression logistique

Afin d'entraîner les paramètres de la régression logistique, il faut pouvoir comparer les résultats obtenus par la régression avec les résultats attendus.

On souhaite définir une fonction à minimiser permettant de trouver les paramètres optimaux de la régression logistique.

Notre classification se base sur la fonction sigmoïde  $\sigma(z) = \frac{1}{1+e^{-z}}$ .

Comme la fonction exponnentielle est toujours positive, on a bien que  $\sigma(z) \in [0,1]$ .

La fonction sigmoïde nous donne la probabilité que l'élément donné appartienne à un label.

Autrement dit, la fonction sigmoïde est la fonction de répartition de la régression logistique.

Soit  $Y \in \{0,1\}$  les différents labels que peut prendre l'élément que l'on considère et soit X l'ensemble des caractéristiques connues de l'élément, dont on cherche à déterminer dans quelle classe le mettre, donc quel label on doit lui attribuer. Soit  $\theta$  le vecteur des poids des covariables, indiquant à quel point les covariables influencent sur la décision du label. On a donc:

$$P(Y = 1|X) = \frac{1}{1 + e^{-(X_1 \cdot w_1 + X_2 \cdot w_2 + \dots + b)}}$$

et

$$P(Y = 0|X) = 1 - \frac{1}{1 + e^{-(X_1 \cdot w_1 + \dots + b)}}$$

Pour plus de simplicité, on va considérer que le biais est compris dans les poids: au lieu d'écrire z=wX+b, on écrit  $z=\hat{X}\theta$  avec  $\hat{X}=\begin{bmatrix}X&1\end{bmatrix}$  modifié ou on a ajouté une colonne avec que des 1 à la fin de la matrice X et  $\theta=\begin{bmatrix}w&b\end{bmatrix}$  afin d'avoir une bonne cohérence avec le rapport et le code. (On a trouvé cela plus facile d'avoir pour chaque labels les poids et bias sur une ligne, donc d'avoir  $\theta_1$  pour le label 1 etc...) Ainsi, on a:  $\hat{X}\theta^T=X_1\cdot w_1+X_2\cdot w_2+\cdots+b$ 

Pour la suite, on va noter  $X = \hat{X}$ 

Notre régression logistique binaire peut donc s'écrire comme:

$$P(Y=1|X) = \frac{1}{1 + e^{X\theta^T}} = \sigma(X\theta^T)$$

et

$$P(Y = 0|X) = 1 - \sigma(X\theta^T)$$

#### **2.2.1.1** – **Généralisation** On désire donc trouver une nouvelle distribution $\phi(z)$ tel que:

$$\phi(z) \in [0,1] \ \forall z$$

est une généralisation de la fonction  $\sigma(z)$ 

On veut donc que pour une régression logistique binaire, on ait  $\sigma(z) = \phi(z)$ .

On peut remarquer que:

$$\begin{split} &P(Y=1|X)\\ &=\frac{1}{1+e^{-X\theta^T}}\\ &=\frac{1}{1+e^{-X\theta^T}}\cdot\frac{e^{X\theta^T}}{e^{X\theta^T}}\\ &=\frac{e^{X\theta^T}}{e^{X\theta^T}+e^{X\theta^T-X\theta^T}} \end{split}$$



$$= \frac{e^{X\theta^T}}{e^{X\theta^T} + e^0}$$
$$= \frac{e^{X\theta^T}}{e^{X\theta^T} + 1}$$

On peut considérer que nous avons un vecteur de poids pour chaque label.

Ainsi, on a  $\theta_0 = \begin{bmatrix} w_0 & b_0 \end{bmatrix}$  pour le label 0 et  $\theta_1 = \begin{bmatrix} w_0 & b_0 \end{bmatrix}$  pour le label 1.

Comme on a besoin seulement d'un vecteur de poids pour déterminer le label de nouveaux éléments avec leurs caractéristiques, on peut considérer que  $\theta_0 = \begin{bmatrix} 0 & \dots & 0 \end{bmatrix}$ .

Ainsi, la formule précédente nous donne:

$$\begin{split} &P(Y=1|X)\\ &=\frac{e^{X\theta_{1}^{T}}}{e^{X\theta_{1}^{T}}+1}\\ &=\frac{e^{X\theta_{1}^{T}}}{e^{X\theta_{1}^{T}}+e^{0}}\\ &=\frac{e^{X\theta_{1}^{T}}}{e^{X\theta_{1}^{T}}+e^{0\cdot X}}\\ &=\frac{e^{X\theta_{1}^{T}}}{e^{X\theta_{1}^{T}}+e^{X\theta_{0}^{T}}}\\ &=\frac{e^{X\theta_{1}^{T}}}{\sum_{i=0}^{1}e^{X\theta_{i}^{T}}} \end{split}$$

On peut donc généraliser cette formule pour K labels.

Cela nous donne:

$$P(Y = k|X) = \frac{e^{X\theta_k^T}}{\sum_{i=0}^K e^{X\theta_i^T}}$$

Comme la fonction exponentielle est toujours positive, on a bien que:

$$\begin{split} 0 & \leq e^{X\theta_k^T} \leq e^{X\theta_k^T} + \sum_{i \neq k}^K e^{X\theta_i^T} \\ & \Leftrightarrow 0 \leq e^{X\theta_k^T} \leq \sum_i^K e^{X\theta_i^T} \\ & \Leftrightarrow 0 \leq \frac{e^{X\theta_k^T}}{\sum_i^K e^{X\theta_i^T}} \leq 1 \\ & \Leftrightarrow 0 \leq \phi(z) \leq 1 \end{split}$$

De plus, on a que:

$$\sum_{k}^{K} P(Y = k|X)$$

$$= \sum_{k}^{K} \frac{e^{X\theta_{k}^{T}}}{\sum_{i}^{K} e^{X\theta_{i}^{T}}}$$

$$= \frac{\sum_{k}^{K} e^{X\theta_{k}^{T}}}{\sum_{i}^{K} e^{X\theta_{i}^{T}}}$$



$$= \frac{\sum_{i}^{K} e^{X\theta_{i}^{T}}}{\sum_{i}^{K} e^{X\theta_{i}^{T}}}$$
$$= 1$$

Donc la fonction  $\phi(z)$  est bien une fonction de distribution de probabilité qui généralise la fonction sigmoïde pour des problèmes à plusieurs labels.

Cette fonction est courramment appelée fonction softmax.

2.2.1.2 – Fonction de coût Notre objectif est donc de trouver une fonction de coût pour pouvoir entraîner les paramètres de la régression multinomiale. On cherche à maximiser la vraisemblance des données. Donc pour un label Y donné, on veut maximiser:

$$\sum_{k}^{K} f(Y, k) P(Y = k|X)$$

avec f(Y, k) la fonction qui vaut 1 si Y = k et 0 sinon.

Comme on a plusieurs couples de données  $(X_i, Y_i)$ , on peut écrire la fonction précédente comme:

$$\sum_{i}^{n} \sum_{k}^{K} f(Y_i, k) P(Y_i = k | X_i)$$

En maximisant cette fonction, on fait en sorte que le paramètre  $\theta_k$  permette d'obtenir la prédiction que le label soit égal à k avec la somme des probabilités où  $Y_i = k$  est la plus grande possible.

Afin de pouvoir utiliser un algorithme comme la descente en gradient, il faut non pas maximiser une fonction, mais minimiser une fonction.

Tout d'abord, comme on travaille avec des exponentielles, on a intérêt à prendre un logarithme pour éviter d'avoir à travailler avec de trop grandes valeurs. Cette modification n'aura pas d'impact sur la convexité car la fonction logarithme est une fonction strictement croissante.

Enfin, comme on cherche une fonction à minimiser et non pas à maximiser pour pouvoir utiliser la descente en gradient, on va prendre l'inverse de la fonction.

Cela s'appelle courrament le negative logarithm likelihood.

Cela nous donne une fonction de coût comme suit:

$$\sum_{i}^{n} \sum_{k}^{K} f(Y_{i}, k) \log(\frac{1}{P(Y_{i} = k | X_{i})})$$

$$\sum_{i}^{n} \sum_{k}^{K} f(Y_{i}, k) (\log(1) - \log(P(Y_{i} = k | X_{i})))$$

$$-\sum_{i}^{n} \sum_{k}^{K} f(Y, k) \log(P(Y_{i} = k | X_{i}))$$

On peut minimiser cette fonction de coût grâce à une descente en gradient.

2.2.1.3 – Dérivée de la fonction de coût On va calculer la dérivée de la fonction de coût.

On a:

$$log(P(Y = k|X))$$

$$= log\left(\frac{e^{X\theta_k^T}}{\sum_i^K e^{X\theta_i^T}}\right)$$



$$= X\theta_k^T - log\left(\sum_{i}^{K} e^{X\theta_i^T}\right)$$

Donc:

$$\frac{\partial}{\partial \theta_j} \sum_{i}^{K} f(Y, i) log(P(Y = i|X))$$

(NB: On considère que Y=k, tous les autres termes étant annulés car f=0)

$$= \frac{\partial}{\partial \theta_j} f(Y, k) log(P(Y = k|X))$$
$$= \frac{\partial}{\partial \theta_i} \left( X \theta_k^T - log\left(\sum_{i=1}^K e^{X \theta_i^T}\right) \right)$$

Supposons que j = k.

$$= X - \frac{\partial}{\partial \theta_{j}} log \left( \sum_{i}^{K} e^{X\theta_{i}^{T}} \right)$$

$$= X - \frac{1}{\sum_{i}^{K} e^{X\theta_{i}^{T}}} \frac{\partial}{\partial \theta_{j}} \sum_{i}^{K} e^{X\theta_{i}^{T}}$$

$$= X - \frac{1}{\sum_{i}^{K} e^{X\theta_{i}^{T}}} \frac{\partial}{\partial \theta_{j}} e^{X\theta_{j}^{T}}$$

$$= X - \frac{X e^{X\theta_{j}^{T}}}{\sum_{i}^{K} e^{X\theta_{i}^{T}}}$$

$$= X - X P(Y = j|X)$$

$$= X(1 - P(Y = j|X))$$

Supposons que  $j \neq k$ .

$$\begin{split} \frac{\partial}{\partial \theta_{j}} \left( X \theta_{k}^{T} - log \left( \sum_{i}^{K} e^{X \theta_{i}^{T}} \right) \right) \\ &= -\frac{\partial}{\partial \theta_{j}} log \left( \sum_{i}^{K} e^{X \theta_{i}^{T}} \right) \\ &= -\frac{1}{\sum_{i}^{K} e^{X \theta_{i}^{T}}} \frac{\partial}{\partial \theta_{j}} \sum_{i}^{K} e^{X \theta_{i}^{T}} \\ &= -\frac{1}{\sum_{i}^{K} e^{X \theta_{i}^{T}}} \frac{\partial}{\partial \theta_{j}} e^{X \theta_{j}^{T}} \\ &= -\frac{X e^{X \theta_{j}^{T}}}{\sum_{i}^{K} e^{X \theta_{i}^{T}}} \\ &= -X P(Y = j | X) \end{split}$$

On a donc:

$$\frac{\partial}{\partial \theta_j} \sum_{i}^{K} f(Y, i) log(P(Y = i|X)) = X(f(Y, j) - P(Y = j|X))$$

car f(Y, k) est égal à 1 si Y = k et 0 sinon.

Donc pour n données, cela nous donne:

$$\frac{\partial}{\partial \theta_j} \sum_{m=1}^{n} \sum_{i=1}^{K} f(Y_m, i) log(P(Y_m = i|X_m)) = \sum_{m=1}^{n} X_m (f(Y_m, j) - P(Y_m = j|X_m))$$

Maintenant, on est prêt pour entraîner notre régression logistique multinomiale!



## 2.2.2 – Apprentissage

Maitenant que nous avons une fonction de coût permettant de quantifier (en moyenne) à quel point un set de N prédiction est correct/incorrect à un point de l'apprentissage donné. Il ne reste plus qu'à chercher les paramètres optimaux qui minimisent cette fonction de coût. Ce que l'on va réaliser à l'aide de la descente en gradient. C'est le processus d'apprentissage.

En effet, lors de l'apprentissage, on va chercher de manière itérative les  $\mathbf{w}$  et b qui respectent les critères mentionnés ci-dessus en calculant le gradient de la fonction de coût à chaque itérations et en allant dans la direction opposé.

Concrètement cela revient à appliquer l'algorithme suivant:

#### Algorithm 1 gradient descent

```
function Gradient Descent (f, \mathbf{w}_{init}, b_0, \alpha, \text{num\_iters})
\mathbf{w} \leftarrow \mathbf{w}_{init}
b \leftarrow b_0
for 1 to num_iters do
\mathbf{dw}, db \leftarrow \nabla f(w, b)
\mathbf{w} \leftarrow \mathbf{w} - \alpha \cdot \mathbf{dw}
b \leftarrow b - \alpha \cdot db
end for
return w, b
end function
```

En pratique, il est plus simple de passer directement la function qui calcul le gradient en argument, que d'essayer de le calculer dynamiquement, c'est pourquoi la signature de notre implémentation prend un df en argument plutôt que la fonction de coût elle même.

Où le calcul des dérivées partielles a été definit comme ci-dessous.

Soit  $\nabla C(\mathbf{w}, b) = (\frac{\partial C(\mathbf{w}, b)}{\partial \mathbf{w}}, \frac{\partial C(\mathbf{w}, b)}{\partial b})$ , pour un sample  $\mathbf{x}_i$  et sa classe  $y_i$ , on obtient:

$$\frac{\partial \log(y_i|\mathbf{x}_i;\mathbf{w},b)}{\partial b} = y_i - \sigma(z_i) = y_i - \sigma(\mathbf{w}^T X_i + b)$$
$$\frac{\partial \log(y_i|\mathbf{x}_i;\mathbf{w},b)}{\partial w_i} = x_{ij} \cdot (y_i - \sigma(z_i)) = (y_i - \sigma(\mathbf{w}^T X_i + b)) \cdot x_{ij}$$

Or le db dans l'algorithme ci-dessus se refert à la moyenne (pour tout i) de ces valeurs (i.e. distance moyenne classes prédites – "vrai" classes).

On l'obtient donc comme suit: (la somme des dérivées est la dérivée de la somme, linéarité de la dérivée)

$$\nabla_b C = \frac{1}{N} \sum_{i=1}^N \frac{\partial \log(y_i | \mathbf{x}_i; \mathbf{w}, b)}{\partial b} = \frac{1}{N} \sum_{i=1}^N y_i - \sigma(\mathbf{w}^T X_i + b)$$

De même pour dw:

$$\nabla_{\mathbf{w}} C = \frac{1}{N} \sum_{i=1}^{N} (x_{ij} (y_i - p_i))_{1 \le j \le k} = \frac{1}{N} \sum_{i=1}^{N} (y_i - \sigma(z_i)) \cdot (x_{ij})_{1 \le j \le k}$$
$$= \frac{1}{N} \sum_{i=1}^{N} (y_i - \sigma(\mathbf{w}^T \mathbf{x_i} + b)) \mathbf{x_i}$$

On retrouve ainsi, le calcul effectué dans la fonction grad de log\_reg.py de signature suivante:

```
def grad(X: NDArray, y: NDArray, w: NDArray, b: float) -> tuple:
```

Etant donné que pour le calcul du gradient il est nécessaire d'avoir un matrice de feature X et vecteur de label y, une version "modifiée" de la descente en gradient a été implementé.



```
def grad_desc_ml(features: NDArray, labels: NDArray, df, w: NDArray, b: float, alpha: float,
    num_iters: int) -> tuple[NDArray, float]:
```

Cette fonction se comporte exactement de la même manière que celle décrite en section 2.1. La seule différence est qu'elle passe features et labels comme X et y à la fonction df (dans notre cas df est toujours la fonction grad), i.e. on a df(features, labels, w, b) au lieu de df(params).

#### 2.2.3 - Prédictions

Pour la prédiction, nous avons utilisé la fonction suivante:

```
def predict_log_reg(X: NDArray, w: NDArray, b):
```

qui prend simplement  $\sigma(w^TX + b)$  et seuil la sortie du sigmoide de manière à retourner un nombre entre 0 et 2 (avec les poids et bais entraînés).



#### 2.2.4 - Résultats

Suite à l'apprentissage, nous avons obtenu les résultats suivants:

```
w = [0.53452349, 0.36463584, 1.16132476, 1.08204578]
b = 0.45146791
```

#### N.B.:

L'apprentissage peut être ré-effectué de manière efficient si besoine est à l'aide du jupyter notebook training\_test.ipynb disponible sur la branche gpu-training du repository github. Le code de l'entraînement (uniquement sur cette branche) à été "porté" sur cuda / gpgpu à l'aide de la librairie cupy [2].

A noter qu'il utilise des fonctions des sklearn alors que nous devions les implémenter nous mêmes, (telles que les metrics f1-score...). Ces fonctions ont bien été implenté mais pour une raison de simplicité, elle n'ont pas été utilisée pour l'entrainement. Le code de cette branche ne fera donc pas partie du rendu mais reste publiquement accessible sur github.

Comme dit en section 1.1, ces paramètres sont, en effet, plus que satisfaisants, comme on peut le voir sur l'output de pytest suivant:

```
src/log_reg.py::test_log_reg_f1score
weights & biases: [0.53452349, 0.36463584, 1.16132476, 1.08204578], 0.45146791
{ 'accuracy': 1.0, 'f1_score': 1.0, 'precision': 1.0, 'recall': 1.0 }
PASSED

src/naive_bayes.py::test_predict_bayes_f1score_all
{ 'accuracy': 0.97, 'f1_score': 0.975, 'precision': 0.976, 'recall': 0.974 }
PASSED
```

NB: pour reproduire cette output, lancer make test\_model.

Ce résultat a été obtenu avec une séparation 70/30 de training/test data. Lorsque l'on essaye de changer la portion qui est prise aléatoirement dans chaque catégorie, on obtient un F1-score qui varie entre 0.93 et 1.0 (avec, dans de rares exceptions 0.91 ou 0.89).

De plus, l'on voit que les performances que nous avons obtenus rentrent tout à fait dans le cadre de celles annoncées par le UCI ML Repository:

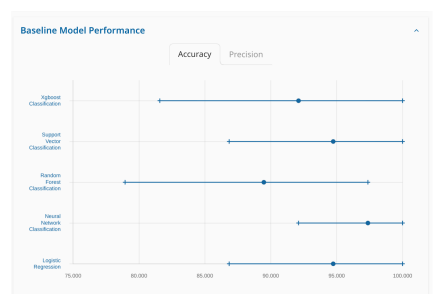


Figure 3: performances attendu d'après le UCI ML Repo [4]

Ce résultat illustre bien que notre démarche est correcte et que nos 2 modèles sont efficaces, avec un penchant pour la régression logistique qui semble être plus efficace que Naive Bayes.



### 2.3 – Naive Bayes

Dans cette section, une implémentation d'un classifieur linéaire bayesien (naive bayes) a été réalisée.

#### 2.3.1 – Extraction des distributions

Dans cette implémentation, étant données que toutes nos features sont continues, nous avons considéré que sepal length, sepal width, petal length et petal width seront représenté comme 4 variables aléatoires  $X_0, \dots, X_3$  suivant 4 lois normales normales de paramètre  $(\mu_k, \sigma_k)$ .

C'est à dire:

$$X_k \sim \mathcal{N}(\mu_k, \sigma_k)$$
  $k \in [0, 3]$ 

Elles peuvent être récupérées à l'aide de la fonction suivante:

```
def get_distrib_parameters(features: DataFrame, labels) -> dict[Any, list[tuple[f1, f1]]]:
```

qui va retourner un dict mappant chaque classe à une liste contenant les paramètres des distributions conditionnelles (normales) des features pour cette classe.

#### 2.3.2 - Prédictions

Deux fonctions de prédictions ont été implémenté,

- 1. Prennant un sample et prédisant sa classe
- 2. Une deuxième qui prend tous les samples et applique, en parallèle, la première fonction à chacun d'eux.

Elles ont les signatures suivantes:

Comme dit précédemment, pour pouvoir prédire la classe d'un sample, il faut calculer les probabilité conditionnelle  $P(\mathbf{x}|classe)$  pour chaque classe y et sample  $\mathbf{x}$  et prendre la classe qui maximise cette dernière.

Cela revient à chercher le  $\tilde{y}$  défini en section 1.2, développons le calcul qui nous amené à cette formule:

$$\tilde{y} = \underset{y \in \mathcal{Y}}{\operatorname{arg}} \max_{y \in \mathcal{Y}} P(y|\mathbf{x}) = \underset{y \in \mathcal{Y}}{\operatorname{arg}} \max_{y \in \mathcal{Y}} \frac{P(\mathbf{x}|y)P(y)}{P(\mathbf{x})} = \underset{y \in \mathcal{Y}}{\operatorname{arg}} \max_{y \in \mathcal{Y}} P(\mathbf{x}|y)P(y)$$

Or

$$P(\mathbf{x}|y) = P(x_1|y) \prod_{i=2}^{n} P(x_i|x_{i-1}, \dots, x_1, y)$$

Avec l'hypothèse que les  $\{X_i\}_{i \le n}$  sont indépendants, on obtient que:

$$P(x_i|x_{i-1},...,x_1,y) = P(x_i|y)$$

Donc

$$P(\mathbf{x}|y) = P(x_1|y) \prod_{k=2}^{K} P(x_k|y) = \prod_{k=1}^{K} P(x_k|y)$$

En conclusion:

$$\tilde{y} = \arg \max_{y \in \mathcal{Y}} \left[ P(y) \prod_{k=1}^{K} P(x_k|y) \right]$$

(où K reste le nombre de features.)



Où au début on cherche à maximiser P(y|x) car idéalement on voudrait savoir la probabilité que y soit le bon label pour n'importe quel sample  $\mathbf{x}$ . Cependant, on aimerait pouvoir effectuer cette prédictions pour des  $\mathbf{x}$  qui n'appartiennent pas à notre dataset d'apprentissage, i.e. on ne doit pas avoir besoin d'avoir déjà vu exactement ce sample. On a donc besoin d'une généralisation, c'est ainsi que l'on fini par retomber sur

$$\tilde{y} = \arg \max_{y \in \mathcal{Y}} \left[ P(y) \prod_{k=1}^{K} P(x_k|y) \right]$$

qui est ce que calculent les fonctions dont on a donné la signature ci-dessus.

#### 2.3.3 – Résultats

Dans cette section, nous allons simplement reprendre ce qui a été fait dit dans la section 2.2.4 et remontrer les mêmes tests.

Voici l'output du test pytest pour les rapports de performances du model bayesien:

```
src/log_reg.py::test_log_reg_f1score
weights & biases: [0.53452349, 0.36463584, 1.16132476, 1.08204578], 0.45146791
{ 'accuracy': 1.0, 'f1_score': 1.0, 'precision': 1.0, 'recall': 1.0 }
PASSED

src/naive_bayes.py::test_predict_bayes_f1score_all
{ 'accuracy': 0.97, 'f1_score': 0.975, 'precision': 0.976, 'recall': 0.974 }
PASSED
```

Ce résultat a été obtenu avec une séparation 70/30 de training/test data.

Ces résultats illustrent bien que notre démarche est correcte et que nos 2 modèles sont efficaces, avec un penchant pour la régression logistique qui semble être plus efficace que Naive Bayes. Cependant, un f1-score de > 0.95 reste excellent.



# 3. – Analyse

Pour chaque classe y, on peut tracer les fonctions de distribution de probabilité pour chaque donnée  $X_k$  sachant la classe y afin d'analyser la structure des données.

Pour la classe Y=0, on obtient le graphe suivant :

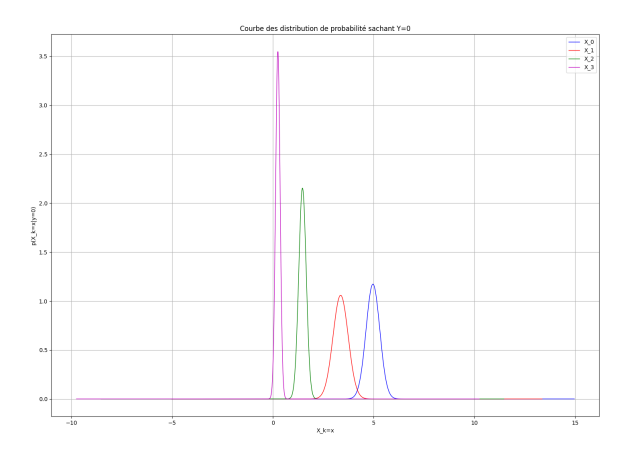


Figure 4: graphe des fonctions de distribution sachant Y=0

On peut voir tout d'abord que pour cette classe, les pics des courbes bleue et rouge sont bien inférieurs aux pics des courbes vert et magenta. Ainsi, on en conclu que les variables  $X_0$  et  $X_1$  ont moins d'influence dans la prédiction de cette classe. Alors que le pic de la courbe magenta est bien supérieur aux autres, indiquant que la variable  $X_3$  a une forte influence sur la prédiction de cette classe. De plus, on observe que seul les courbent bleu et rouge ont un chevauchement perceptible mais quand même assez petit, on en conclu que les variables sont pour cette classe très peu indépendante les unes des autres.



Pour la classe Y=1, on obtient le graphe suivant :

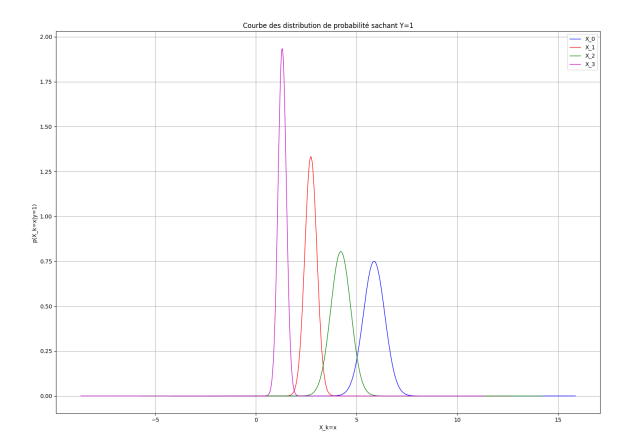


Figure 5: graphe des fonctions de distribution sachant Y=1

On peut voir tout d'abord que pour cette classe, les pics des courbes bleus et verte sont bien inférieurs aux pics des courbes rouge et magenta. Ainsi, on en conclu que les variables  $X_0$  et  $X_2$  ont moins d'influence dans la prédiction de cette classe. Alors que le pic de la courbe magenta est bien supérieur aux autres, indiquant que la variable  $X_3$  a une forte influence sur la prédiction de cette classe. De plus, on observe que les courbes rouge et magenta ont un faible chevauchement indiquant une faible interdépence entre  $X_3$  et  $X_1$  alors que les courbes rouge et verte ainsi que verte et bleue ont un chevauchement assez élevé montrant une certaine interdépendance entre les variables  $X_1$  et  $X_2$  ainsi qu'entre les variables  $X_0$  et  $X_2$ .



Enfin pour la classe Y=2, on obtient le graphe suivant :

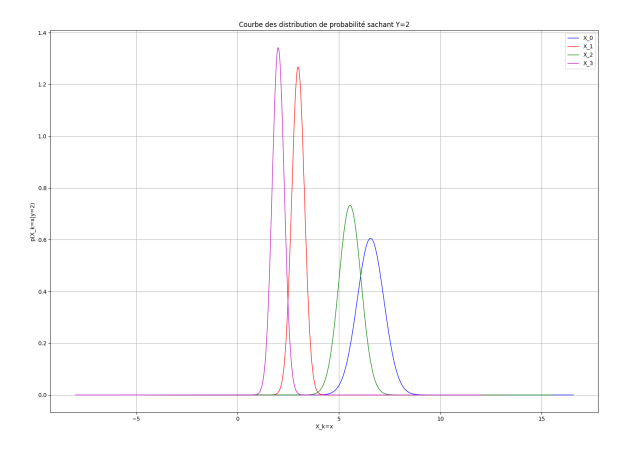


Figure 6: graphe des fonctions de distribution sachant Y=2

On observe que les pics des courbes rouge et magenta sont presque deux fois plus grand que ceux des courbes bleue et verte, de plus les courbes rouge se chevauchent fortement. Ainsi les variables  $X_3$  et  $X_1$  ont une très forte influence sur cette classe et sont assez interdépendant alors que les variables  $X_0$  et  $X_2$  ont très peu d'impacte sur la prédiction de cette classe. Les courbes bleue et verte se chevauchent aussi énormément montrant aussi une forte interdépendance entre les variables  $X_0$  et  $X_2$ .

Ainsi on peut remarquer que globalement la variable  $X_3$  a une forte influence sur la classification alors que la variable  $X_0$  a une plus faible. De plus, les variables indépendantes ne sont pas séparables les unes des autres.



# 4 - Comparaisons

## 4.1 - Vraisemblance et classification des échantillons

Une fois que les paramètres des classes sont obtenus en supposant l'indépendance des variables, on échantillone de nouvelles données afin de comparer les résultats obtenus avec les données d'origine.

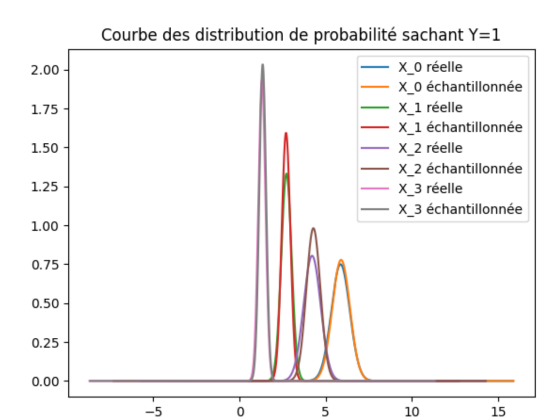
L'échantillonage est fait dans le fichier sampling.py.

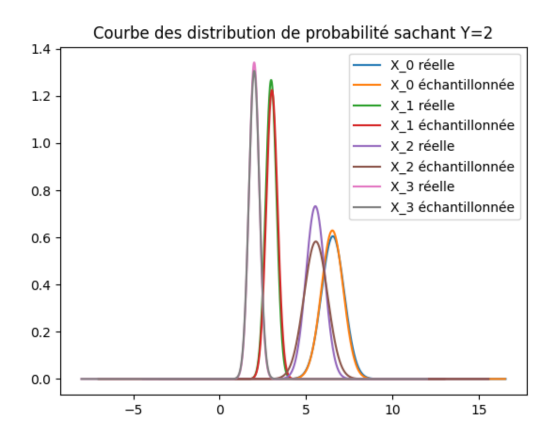
On fait 50 échantillons pour chaque classe, à partir des paramètres des distributions obtenus dans la section précédente.

On obtient les résultats suivants (la moyenne et l'écart-type sont donnés pour chaque classe et chaque variable):

## Courbe des distribution de probabilité sachant Y=0 X\_0 réelle 3.5 X\_0 échantillonnée X 1 réelle 3.0 X\_1 échantillonnée X 2 réelle 2.5 X\_2 échantillonnée X 3 réelle X\_3 échantillonnée 2.0 1.5 1.0 0.5 0.0 -10-5 0 5 10 15







• Pour la classe 0:



- Mean:
  - \* réelle: 4.964516, 3.3612902, 1.467742, 0.2451613
  - \* échantillon: 5.04191904, 3.33580458, 1.46340112, 0.23831319
- Ecart-type:
  - \* réel: 0.34014544, 0.37654343, 0.18508933, 0.112067565
  - \* échantillon: 0.32847194, 0.35161457, 0.16439592, 0.10696828
- Pour la classe 1:
  - Mean:
    - \* réelle: 5.862162, 2.7243242, 4.2108107, 1.3027027
    - \* échantillon: 5.89406553, 2.70037139, 4.28611674, 1.3473438
  - Ecart-type:
    - \* réel: 0.531952, 0.29944894, 0.49597478, 0.20613708
    - \*échantillon: 0.51264886, 0.25024787, 0.40643571, 0.19599569
- Pour la classe 2:
  - Mean:
    - $\ast$ réelle: 6.5594597, 2.9864864, 5.545946, 2.0054054
    - \* échantillon: 6.52999239, 3.0324595, 5.57314614 2.00670609
  - Ecart-type:
    - \* réel: 0.65889615, 0.31460926, 0.54446435, 0.29715872
    - \* échantillon: 0.63336966, 0.32560175, 0.68418903, 0.30524206

Les nombres et les graphiques montrent que les échantillons sont très proches des données réelles, donc on a bien la vraisemblance.

#### 4.2 - Comparaison avec SKLearn

#### 4.2.1 - Naïve Bayes

Notre implémentation de Naïve Bayes a été comparée avec celle de SKLearn dans le fichier sampling.py, avec un split des données échantillonnées en 70% training et 30% test.

On obtient les résultats suivants:

Notre Naive Bayes

• Precision: 0.9761904761904763

• Recall: 0.9743589743589745

• Accuracy: 0.97777777777777

• F1\_score: 0.9752738654147106

Sklearn Naive Bayes

 $\bullet$  precision: 0.9761904761904763

• recall: 0.9743589743589745

#### 4.2.2 - Régression Logistique

Notre implémentation de Régression Logistique a été comparée avec celle de SKLearn dans le fichier sampling.py, avec un split des données échantillonnées en 70% training et 30% test.

Pour SKLearn, le modèle utilisé est lr = LogisticRegression(multi\_class="multinomial"), car on a 3 classes et donc il nous faut un modèle multinomial. [6]

Notre Logistic Regression

• Precision: 0.8505050505050505

 $\bullet \ \ Recall: \ 0.8461538461538461$ 



Sklearn Logistic Regression

## 4.3 - Conclusion sur les comparaisons

On a vu qu'on avait la vraisemblance, puisque les échantillons sont très proches des données réelles, comme le montrent les graphiques.

En ce qui concerne SKLearn, on peut voir que les métriques pour Naïve Bayes sont identiques car les 2 implémentations sont simplement une application du théorème de Bayes, donc on espère avoir les mêmes résultats.

Pour le logistic regression, SKLearn fournit de meilleurs métriques car il est certainement plus optimisé que notre implémentation.

Malgré cela, notre implémentation donne quand même des très bons résultats, avec chaque métrique tournant autour de 85%.

On a donc aussi la classification.

On peut donc conclure que les deux implémentations arrivent à bien classifier les données IRIS.



## Références

- [1] Classifieur linéaire. In: Wikipédia. URL: https://fr.wikipedia.org/w/index.php?title=Classifieur\_lin%C3%A9aire&oldid=189518969 (visited on 01/05/2024).
- [2] NumPy & SciPy for GPU. CuPy. URL: https://cupy.dev/ (visited on 01/11/2024).
- [3] R. A. Fisher. *Iris.* 1936. DOI: 10.24432/C56C76. URL: https://archive.ics.uci.edu/dataset/53 (visited on 01/07/2024).
- [4] R. A. Fisher. Iris. 1936, UCI ML repository website. URL: https://archive.ics.uci.edu/dataset/53/iris.
- [5] Régression logistique. In: Wikipédia. URL: https://fr.wikipedia.org/w/index.php?title=R%C3%A9gression\_logistique&oldid=210479759 (visited on 01/05/2024).
- [6] scikit-learn developers. LogisticRegression scikit-learn 1.0.2 documentation. Accessed: 2024-01-25. 2023. URL: https://scikit-learn.org/stable/modules/generated/sklearn.linear\_model.LogisticRegression.html.
- [7] Scipy.Optimize.Fmin SciPy v1.11.4 Manual. URL: https://docs.scipy.org/doc/scipy/reference/generated/scipy.optimize.fmin.html#scipy.optimize.fmin.

