32-SVM-RMarkdown

Le Nhat Tung

Contents

1	Giới thiệu vê SVM	1
	1.1 Ý tưởng chính của SVM là gì?	1
	1.1.1 Kernel Trick	2
2	Mô hình SVM và Ứng dụng với Bộ Dữ liệu Iris	2
	2.1 Cài đặt và nạp các gói cần thiết	4
	2.2 Tien xu ly du lieu	
	2.2.1 Nap du lieu Iris va kiem tra cau truc	
	2.2.2 Trực quan hóa dữ liệu	
	2.3 Chia dữ liệu thành tập huấn luyện và tập kiểm tra	
	2.4 Xây dựng mô hình SVM	
	2.4.1 Mô hình SVM với kernel tuyến tính	
	2.4.2 Mô hình SVM với kernel tuyến tính	
	2.4.3 Mô hình SVM với kernel RBF	
	2.5 Đánh giá mô hình	
	2.5.1 Dự đoán và ma trận nhầm lẫn	
	2.5.2 Trực quan hóa kết quả phân loại	
	2.6 Điều chỉnh tham số mô hình (Hyperparameter Tuning)	
3	Ưu và nhược điểm của SVM	11
•	3.1 Uu diểm	
	3.2 Nhược điểm	
		16
4	Tổng kết và kết luận	12
5	Tài liệu tham khảo	12

1 Giới thiệu về SVM

Support Vector Machine (SVM) là một trong những thuật toán học máy có giám sát (supervised learning) phổ biến nhất. SVM được sử dụng rộng rãi trong các bài toán phân loại (classification) và hồi quy (regression).

1.1 Ý tưởng chính của SVM là gì?

Hãy tưởng tượng bạn có một tập dữ liệu gồm nhiều điểm thuộc hai lớp khác nhau (ví dụ: hoa màu đỏ và hoa màu xanh). SVM cố gắng tìm một đường thẳng (trong không gian 2D) hoặc một siêu phẳng (hyperplane) (trong không gian nhiều chiều) tốt nhất để phân tách hai lớp dữ liêu này.

Đường thẳng "tốt nhất" là đường có **lề (margin) lớn nhất** - tức là khoảng cách từ đường đến các điểm dữ liệu gần nhất của mỗi lớp là lớn nhất.

Minh h.a SVM

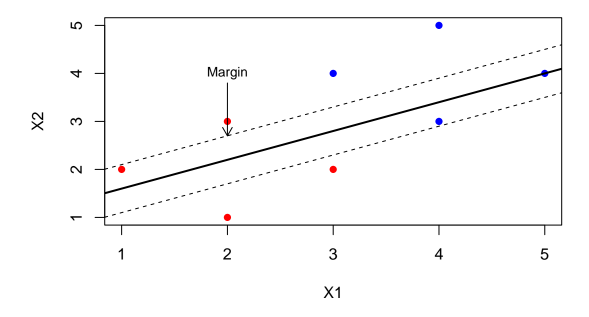


Figure 1: Mô tả SVM

1.1.1 Kernel Trick

Khi dữ liệu không thể phân tách tuyến tính trong không gian ban đầu, SVM sử dụng **kernel trick** để ánh xạ dữ liệu sang không gian có số chiều cao hơn, nơi mà dữ liệu có thể được phân tách tuyến tính.

Một số kernel phổ biến:

- Linear: $K(x_i, x_j) = x_i^T x_j$
- Polynomial: $K(x_i, x_j) = (\gamma x_i^T x_j + r)^d$
- RBF (Radial Basis Function): $K(x_i, x_j) = exp(-\gamma ||x_i x_j||^2)$
- Sigmoid: $K(x_i, x_j) = tanh(\gamma x_i^T x_j + r)$

2 Mô hình SVM và Ứng dụng với Bộ Dữ liệu Iris

2.1 Cài đặt và nạp các gói cần thiết

```
library(e1071) # Gối chứa hàm sưm
library(caret) # Dùng cho đánh giá mô hình

## Warning: package 'caret' was built under R version 4.4.3

## Loading required package: ggplot2

## Warning: package 'ggplot2' was built under R version 4.4.3

## Loading required package: lattice
```

```
library(ggplot2) # Dùng cho trực quan hóa
```

2.2 Tien xu ly du lieu

```
2.2.1 Nap du lieu Iris va kiem tra cau truc
# Nap dữ liêu Iris
data(iris)
# Xem cấu trúc dữ liêu
str(iris)
## 'data.frame':
                   150 obs. of 5 variables:
## $ Sepal.Length: num 5.1 4.9 4.7 4.6 5 5.4 4.6 5 4.4 4.9 ...
## $ Sepal.Width : num 3.5 3 3.2 3.1 3.6 3.9 3.4 3.4 2.9 3.1 ...
## $ Petal.Length: num 1.4 1.4 1.3 1.5 1.4 1.7 1.4 1.5 1.4 1.5 ...
## $ Petal.Width : num 0.2 0.2 0.2 0.2 0.2 0.4 0.3 0.2 0.2 0.1 ...
## $ Species
                : Factor w/ 3 levels "setosa", "versicolor", ...: 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 ...
# Xem thống kê mô tả dữ liệu
summary(iris)
##
    Sepal.Length
                    Sepal.Width
                                   Petal.Length
                                                   Petal.Width
## Min. :4.300
                 Min. :2.000
                                  Min. :1.000
                                                  Min.
                                                        :0.100
## 1st Qu.:5.100
                 1st Qu.:2.800
                                  1st Qu.:1.600
                                                  1st Qu.:0.300
## Median :5.800
                 Median :3.000
                                  Median :4.350
                                                  Median :1.300
         :5.843
                  Mean :3.057
                                  Mean :3.758
## Mean
                                                  Mean
                                                        :1.199
## 3rd Qu.:6.400
                   3rd Qu.:3.300
                                  3rd Qu.:5.100
                                                  3rd Qu.:1.800
## Max.
         :7.900
                  Max. :4.400
                                  Max. :6.900
                                                  Max. :2.500
##
         Species
## setosa
             :50
## versicolor:50
## virginica:50
##
##
##
2.2.2 Trực quan hóa dữ liệu
# Vẽ biểu đồ phân tán theo cặp đặc trưng Petal.Length và Petal.Width
ggplot(iris, aes(x = Petal.Length, y = Petal.Width, color = Species)) +
 geom_point(size = 3, alpha = 0.8) +
```

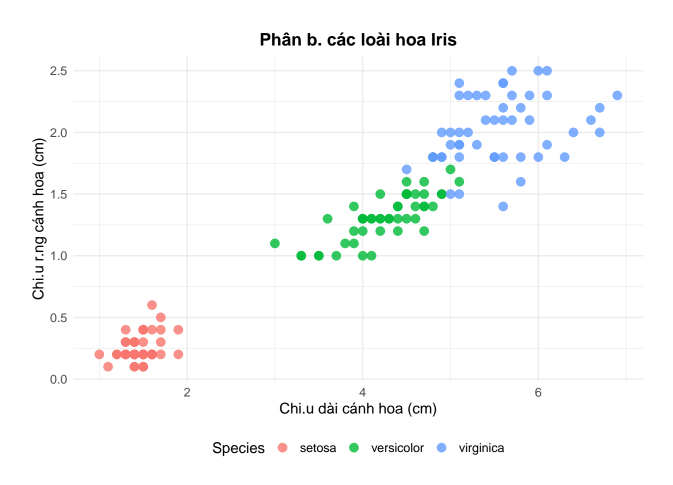


Figure 2: Phân bố các loài hoa Iris dựa trên chiều dài và chiều rộng cánh hoa

```
legend("bottom",
    legend = levels(iris$Species),
    fill = c("red", "green3", "blue"),
    horiz = TRUE,
    cex = 0.8)
```

Ma tr.n phân tán d. li.u Iris

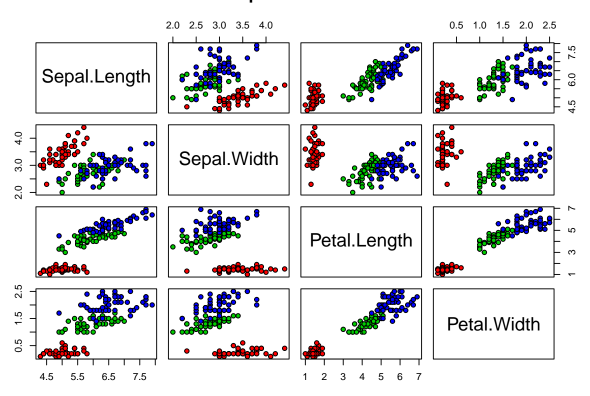


Figure 3: Ma trận phân tán tất cả các đặc trung của bộ dữ liệu Iris

$2.3\,$ Chia dữ liệu thành tập huấn luyện và tập kiểm tra

```
# Dặt seed cho tính tái lập
set.seed(123)

# Tạo chỉ số phân chia
trainIndex <- createDataPartition(iris$Species, p = 0.7, list = FALSE)
trainData <- iris[trainIndex,]
testData <- iris[-trainIndex,]

# Kiểm tra kích thước các tập dữ liệu
cat("Kích thước tập huấn luyện:", dim(trainData), "\n")</pre>
```

Kích thước tập huấn luyện: 105 5

```
cat("Kích thước tập kiểm tra:", dim(testData), "\n")
## Kích thước tập kiểm tra: 45 5
2.4 Xây dựng mô hình SVM
2.4.1 Mô hình SVM với kernel tuyến tính
2.4.2 Mô hình SVM với kernel tuyến tính
# Xây dưng mô hình SVM với kernel tuyến tính
svm_linear <- svm(Species ~ .,</pre>
                 data = trainData,
                 type = "C-classification",
                 kernel = "linear",
                 cost = 1)
# Tóm tắt mô hình
summary(svm_linear)
##
## Call:
## svm(formula = Species ~ ., data = trainData, type = "C-classification",
       kernel = "linear", cost = 1)
##
##
## Parameters:
##
      SVM-Type: C-classification
   SVM-Kernel: linear
##
          cost: 1
##
## Number of Support Vectors: 22
## ( 2 10 10 )
##
##
## Number of Classes: 3
##
## Levels:
## setosa versicolor virginica
2.4.3 Mô hình SVM với kernel RBF
# Xây dựng mô hình SVM với kernel RBF (Radial Basis Function)
svm_radial <- svm(Species ~ .,</pre>
                 data = trainData,
                 type = "C-classification",
                 kernel = "radial",
                 cost = 1,
                 gamma = 0.5)
# Tóm tắt mô hình
```

summary(svm_radial)

```
##
## Call:
## svm(formula = Species ~ ., data = trainData, type = "C-classification",
       kernel = "radial", cost = 1, gamma = 0.5)
##
## Parameters:
     SVM-Type: C-classification
##
##
   SVM-Kernel: radial
##
         cost: 1
##
## Number of Support Vectors: 45
##
   ( 10 15 20 )
##
##
## Number of Classes: 3
##
## Levels:
## setosa versicolor virginica
2.5
     Đánh giá mô hình
2.5.1 Dự đoán và ma trận nhầm lẫn
# Dư đoán với mô hình tuyến tính
pred_linear <- predict(svm_linear, testData)</pre>
# Ma trân nhầm lẫn
confusionMatrix(pred_linear, testData$Species)
## Confusion Matrix and Statistics
##
##
               Reference
## Prediction setosa versicolor virginica
##
    setosa
                    15
                               0
##
     versicolor
                     0
                               15
                                          1
                     0
##
     virginica
                                0
                                         14
##
## Overall Statistics
##
##
                  Accuracy: 0.9778
##
                    95% CI: (0.8823, 0.9994)
##
       No Information Rate: 0.3333
       P-Value [Acc > NIR] : < 2.2e-16
##
##
##
                     Kappa: 0.9667
##
```

1.0000

1.0000

Class: setosa Class: versicolor Class: virginica

1.0000

0.9667

0.9333

1.0000

##

##

Mcnemar's Test P-Value : NA

Statistics by Class:

Sensitivity

Specificity

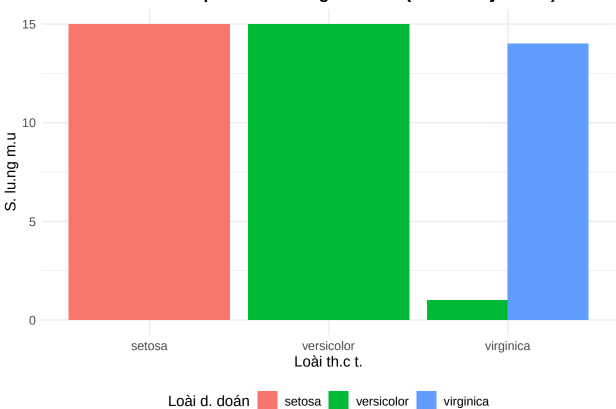
```
## Pos Pred Value
                                1.0000
                                                   0.9375
                                                                    1.0000
## Neg Pred Value
                                1.0000
                                                   1.0000
                                                                    0.9677
## Prevalence
                                0.3333
                                                   0.3333
                                                                    0.3333
## Detection Rate
                                0.3333
                                                   0.3333
                                                                    0.3111
## Detection Prevalence
                                0.3333
                                                   0.3556
                                                                    0.3111
## Balanced Accuracy
                                                                    0.9667
                                1.0000
                                                   0.9833
# Dự đoán với mô hình RBF
pred_radial <- predict(svm_radial, testData)</pre>
# Ma trân nhầm lẫn
confusionMatrix(pred_radial, testData$Species)
## Confusion Matrix and Statistics
##
##
               Reference
## Prediction
                setosa versicolor virginica
##
     setosa
                    15
                                0
     versicolor
##
                     0
                                14
                                           2
##
     virginica
                     0
                                 1
                                          13
##
## Overall Statistics
##
##
                  Accuracy : 0.9333
##
                    95% CI: (0.8173, 0.986)
##
       No Information Rate: 0.3333
       P-Value [Acc > NIR] : < 2.2e-16
##
##
##
                     Kappa : 0.9
##
   Mcnemar's Test P-Value : NA
##
##
## Statistics by Class:
##
                         Class: setosa Class: versicolor Class: virginica
## Sensitivity
                                1.0000
                                                   0.9333
                                                                    0.8667
## Specificity
                                1.0000
                                                   0.9333
                                                                    0.9667
## Pos Pred Value
                                1.0000
                                                   0.8750
                                                                    0.9286
## Neg Pred Value
                                1.0000
                                                   0.9655
                                                                    0.9355
## Prevalence
                                0.3333
                                                   0.3333
                                                                    0.3333
## Detection Rate
                                0.3333
                                                   0.3111
                                                                    0.2889
## Detection Prevalence
                                0.3333
                                                   0.3556
                                                                    0.3111
## Balanced Accuracy
                                1.0000
                                                   0.9333
                                                                    0.9167
2.5.2 Trực quan hóa kết quả phân loại
# Tao dữ liêu cho biểu đồ
results_df <- data.frame(</pre>
  Actual = testData$Species,
  Linear_Pred = pred_linear,
  Radial_Pred = pred_radial
```

Trực quan hóa kết quả dự đoán của mô hình tuyến tính
ggplot(results_df, aes(x = Actual, fill = Linear_Pred)) +

)

```
geom_bar(position = "dodge") +
labs(title = "So sánh kết quả dự đoán và giá trị thực (Kernel Tuyến tính)",
    x = "Loài thực tế",
    y = "Số lượng mẫu",
    fill = "Loài dự đoán") +
theme_minimal() +
theme(legend.position = "bottom",
    plot.title = element_text(hjust = 0.5, face = "bold"),
    text = element_text(size = 12))
```

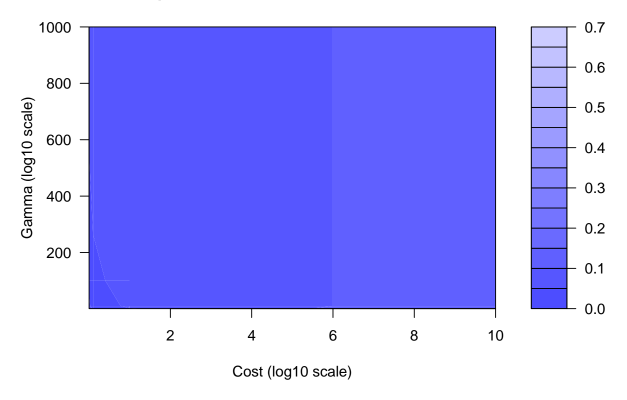
So sánh k.t qu. d. doán và giá tr. th.c (Kernel Tuy.n tính)



2.6 Điều chỉnh tham số mô hình (Hyperparameter Tuning)

```
##
## Parameter tuning of 'svm':
##
```

K.t qu. di.u ch.nh tham s. cho kernel RBF



```
## Confusion Matrix and Statistics
##
##
               Reference
## Prediction
                 setosa versicolor virginica
##
     setosa
                     15
                      0
                                 14
                                            2
##
     versicolor
                      0
                                           13
##
     virginica
                                  1
##
##
  Overall Statistics
##
##
                   Accuracy : 0.9333
                     95% CI: (0.8173, 0.986)
##
##
       No Information Rate: 0.3333
       P-Value [Acc > NIR] : < 2.2e-16
##
##
##
                      Kappa : 0.9
##
##
    Mcnemar's Test P-Value : NA
##
## Statistics by Class:
##
##
                         Class: setosa Class: versicolor Class: virginica
                                 1.0000
                                                    0.9333
                                                                      0.8667
## Sensitivity
## Specificity
                                 1.0000
                                                    0.9333
                                                                      0.9667
## Pos Pred Value
                                 1.0000
                                                    0.8750
                                                                      0.9286
## Neg Pred Value
                                 1.0000
                                                    0.9655
                                                                      0.9355
## Prevalence
                                 0.3333
                                                    0.3333
                                                                      0.3333
                                 0.3333
## Detection Rate
                                                    0.3111
                                                                      0.2889
## Detection Prevalence
                                 0.3333
                                                    0.3556
                                                                      0.3111
## Balanced Accuracy
                                 1.0000
                                                    0.9333
                                                                      0.9167
```

3 Ưu và nhược điểm của SVM

3.1 Ưu điểm

- 1. **Hiệu quả trong không gian nhiều chiều**: SVM xử lý tốt khi số lượng chiều lớn hơn số mẫu.
- 2. **Linh hoạt với các kernel khác nhau**: Có thể áp dụng nhiều kernel khác nhau cho các bài toán khác nhau.
- 3. **Khả năng tổng quát hóa tốt**: Mô hình SVM thường có khả năng tổng quát hóa tốt để phân loại các mẫu mới.
- 4. **Mạnh mẽ với dữ liệu ngoại lai (outliers)**: Chỉ sử dụng các support vectors để xác định siêu phẳng quyết định.

3.2 Nhược điểm

- 1. **Khó khăn với bộ dữ liệu lớn**: SVM không hoạt động hiệu quả với bộ dữ liệu lớn (có nhiều mẫu).
- 2. Độ phức tạp về mặt tính toán: Việc huấn luyện có thể tốn nhiều thời gian cho dữ liệu lớn.
- 3. Khó xác định tham số tối ưu: Việc chọn kernel và các tham số phù hợp có thể phức tạp.
- 4. **Khó giải thích kết quả**: Các kết quả từ SVM khó giải thích hơn so với các thuật toán đơn giản khác.

4 Tổng kết và kết luận

SVM là một thuật toán mạnh mẽ cho các bài toán phân loại và hồi quy, đặc biệt hiệu quả khi làm việc với dữ liệu có số chiều cao. Thông qua ví dụ với bộ dữ liệu Iris, chúng ta đã thấy SVM có thể đạt được độ chính xác cao trong phân loại các loài hoa.

Trong bài thực hành này, chúng ta đã: - Tìm hiểu về nguyên lý cơ bản của SVM - Áp dụng SVM với các kernel khác nhau (tuyến tính và RBF) - Đánh giá hiệu suất của các mô hình - Điều chỉnh tham số để cải thiện mô hình

Việc lựa chọn kernel phù hợp và điều chỉnh tham số đóng vai trò quan trọng trong việc xây dựng mô hình SVM hiệu quả. Tùy vào đặc điểm của bộ dữ liệu và yêu cầu của bài toán, chúng ta có thể lựa chọn các thiết lâp khác nhau cho SVM.

5 Tài liệu tham khảo

- 1. Cortes, C., & Vapnik, V. (1995). Support-vector networks. Machine learning, 20(3), 273-297.
- 2. Meyer, D., & Wien, F. H. T. (2015). Support vector machines. The Interface to libsum in package e1071.
- 3. James, G., Witten, D., Hastie, T., & Tibshirani, R. (2013). An introduction to statistical learning. Springer.
- 4. Karatzoglou, A., Meyer, D., & Hornik, K. (2006). Support Vector Machines in R. *Journal of Statistical Software*, 15(9), 1-28.