Creado por:

Isabel Maniega

Análisis de Componentes Principales (PCA)

El análisis de componentes principales (PCA) es una técnica de reducción de dimensionalidad lineal que se puede utilizar para extraer información de un espacio de alta dimensión proyectándola en un subespacio de menor dimensión. Intenta preservar las partes esenciales que tienen más variación de los datos y eliminar las partes no esenciales con menos variación.

Una cosa importante a tener en cuenta sobre PCA es que es una técnica de reducción de dimensionalidad no supervisada, puede agrupar los puntos de datos similares en función de la correlación de características entre ellos sin supervisión (o etiquetas).

es un procedimiento estadístico que utiliza una transformación ortogonal para convertir un conjunto de observaciones de variables posiblemente correlacionadas (entidades cada una de las cuales toma varios valores numéricos) en un conjunto de valores de variables linealmente no correlacionadas llamadas componentes principales.



:		Features / Attributes / Variables			
		sepal-length	sepal-width	petal-length	petal-width
	145	6.7	3.0	5.2	2.3
ş	146	6.3	2.5	5.0	1.9
Samples	147	6.5	3.0	5.2	2.0
Sa	148	6.2	3.4	5.4	2.3
	149	5.9	3.0	5.1	1.8

Pero, ¿dónde se puede aplicar PCA?

Visualización de datos: cuando se trabaja en cualquier problema relacionado con datos, el desafío en el mundo actual es el gran volumen de datos y las variables/características que definen esos datos. Para resolver un problema donde los

datos son la clave, necesita una amplia exploración de datos, como descubrir cómo se correlacionan las variables o comprender la distribución de algunas variables. Teniendo en cuenta que hay una gran cantidad de variables o dimensiones a lo largo de las cuales se distribuyen los datos, la visualización puede ser un desafío y casi imposible.

Por lo tanto, PCA permite visualizar los datos en un espacio 2D o 3D a simple vista.

Aceleración del algoritmo de aprendizaje automático (ML): dado que la idea principal de PCA es la reducción de la dimensionalidad, puede aprovecharla para acelerar el entrenamiento y el tiempo de prueba de su algoritmo de aprendizaje automático, teniendo en cuenta que sus datos tienen muchas características y que el aprendizaje del algoritmo ML es demasiado lento.

En un nivel abstracto, toma un conjunto de datos que tiene muchas características y simplifica ese conjunto de datos seleccionando algunas Principal Componentes de las características originales.

¿Qué es un componente principal?

Los componentes principales son la clave de PCA. En términos sencillos, cuando los datos se proyectan en una dimensión más baja (suponga tres dimensiones) desde un espacio más alto, las tres dimensiones no son más que los tres componentes principales que capturan (o contienen) la mayor parte de la variación (información) de sus datos.

Los componentes principales tienen dirección y magnitud. La dirección representa a través de qué ejes principales se distribuyen principalmente los datos o tienen la mayor variación y la magnitud indica la cantidad de variación que el Componente principal captura de los datos cuando se proyecta en ese eje. Los componentes principales son una línea recta y el primer componente principal tiene la mayor variación en los datos. Cada componente principal posterior es ortogonal al último y tiene una varianza menor. De esta forma, dado un conjunto de "x" variables correlacionadas sobre "y" muestras, se obtiene un conjunto de "u" componentes principales no correlacionados sobre las mismas "y" muestras.

La razón por la que obtiene componentes principales no correlacionados de las características originales es que las características correlacionadas contribuyen al mismo componente principal, reduciendo así las características de datos originales a componentes principales no correlacionados; cada uno representa un conjunto diferente de características correlacionadas con diferentes cantidades de variación.

Cada componente principal representa un porcentaje de la variación total capturada de los datos.

```
In [1]: from sklearn.datasets import load_breast_cancer
    breast = load_breast_cancer()
In [2]: breast_data = breast.data
```

```
In [3]:
         breast data.shape
 Out[3]: (569, 30)
 In [4]:
         breast labels = breast.target
 In [5]:
         breast labels.shape
 Out[5]: (569,)
 In [6]:
         import numpy as np
 In [7]: labels = np.reshape(breast labels, (569,1))
 In [8]:
         final breast data = np.concatenate([breast data,labels],axis=1)
 In [9]:
         final breast data.shape
 Out[9]: (569, 31)
In [10]:
         import pandas as pd
         breast dataset = pd.DataFrame(final breast data)
In [11]:
          breast dataset
Out[11]:
                  0
                               2
                                      3
                                              4
                                                      5
                                                              6
                                                                      7
                                                                             8
            0 17.99 10.38 122.80 1001.0 0.11840 0.27760 0.30010 0.14710 0.2419 0.07871
            1 20.57 17.77 132.90 1326.0 0.08474 0.07864
                                                         0.08690 0.07017 0.1812 0.05667
            2 19.69 21.25 130.00 1203.0 0.10960 0.15990 0.19740 0.12790 0.2069 0.0599$
                           77.58
            3 11.42 20.38
                                   386.1
                                         0.14250 0.28390
                                                         0.24140 0.10520 0.2597 0.09744
              20.29 14.34 135.10 1297.0 0.10030 0.13280
                                                         0.19800 0.10430 0.1809 0.05883
              21.56 22.39 142.00
                                 1479.0 0.11100 0.11590 0.24390 0.13890 0.1726
                                                                                0.05623
          565 20.13 28.25 131.20 1261.0 0.09780 0.10340 0.14400 0.09791 0.1752 0.05533
          566 16.60 28.08
                          108.30
                                  858.1 0.08455 0.10230
                                                         0.09251 0.05302 0.1590 0.05648
              20.60 29.33 140.10 1265.0 0.11780 0.27700
                                                         0.35140 0.15200 0.2397 0.07016
          568
               7.76 24.54
                           47.92
                                  181.0 0.05263 0.04362 0.00000 0.00000 0.1587 0.05884
         569 rows × 31 columns
         features = breast.feature names
In [13]:
         features
```

```
Out[13]: array(['mean radius', 'mean texture', 'mean perimeter', 'mean area',
                 'mean smoothness', 'mean compactness', 'mean concavity',
                 'mean concave points', 'mean symmetry', 'mean fractal dimension',
                 'radius error', 'texture error', 'perimeter error', 'area error',
                 'smoothness error', 'compactness error', 'concavity error',
                 'concave points error', 'symmetry error',
                 'fractal dimension error', 'worst radius', 'worst texture',
                 'worst perimeter', 'worst area', 'worst smoothness',
                 'worst compactness', 'worst concavity', 'worst concave points',
                 'worst symmetry', 'worst fractal dimension'], dtype='<U23')
```

```
In [14]: features labels = np.append(features, 'label')
```

In [15]: breast dataset.columns = features labels

In [16]: breast dataset.head()

Out[16]:

	mean radius	mean texture	mean perimeter	mean area	mean smoothness	mean compactness	mean concavity	mean concave points	:
0	17.99	10.38	122.80	1001.0	0.11840	0.27760	0.3001	0.14710	
1	20.57	17.77	132.90	1326.0	0.08474	0.07864	0.0869	0.07017	
2	19.69	21.25	130.00	1203.0	0.10960	0.15990	0.1974	0.12790	
3	11.42	20.38	77.58	386.1	0.14250	0.28390	0.2414	0.10520	
4	20.29	14.34	135.10	1297.0	0.10030	0.13280	0.1980	0.10430	

5 rows × 31 columns

```
In [17]: breast dataset['label'].replace(0, 'Benign',inplace=True)
         breast dataset['label'].replace(1, 'Malignant',inplace=True)
```

/tmp/ipykernel 11724/2839743579.py:1: FutureWarning: A value is trying to be set on a copy of a DataFrame or Series through chained assignment using an inplace method.

The behavior will change in pandas 3.0. This inplace method will never wor k because the intermediate object on which we are setting values always be haves as a copy.

For example, when doing 'df[col].method(value, inplace=True)', try using 'df.method({col: value}, inplace=True)' or df[col] = df[col].method(value) instead, to perform the operation inplace on the original object.

breast_dataset['label'].replace(0, 'Benign',inplace=True)

In [18]: breast dataset.tail()

```
Out[18]:
                                                                                       mean
                mean
                        mean
                                   mean
                                          mean
                                                       mean
                                                                    mean
                                                                              mean
                                                                                     concave
               radius
                     texture perimeter
                                           агеа
                                                 smoothness
                                                             compactness
                                                                          concavity
                                                                                      points
          564
                21.56
                        22.39
                                  142.00
                                         1479.0
                                                     0.11100
                                                                  0.11590
                                                                            0.24390
                                                                                     0.13890
          565
                20.13
                        28.25
                                  131.20
                                         1261.0
                                                     0.09780
                                                                  0.10340
                                                                            0.14400
                                                                                     0.09791
                        28.08
                                  108.30
                                          858.1
                                                                  0.10230
          566
                16.60
                                                     0.08455
                                                                            0.09251
                                                                                     0.05302
          567
                20.60
                        29.33
                                  140.10
                                         1265.0
                                                     0.11780
                                                                  0.27700
                                                                            0.35140
                                                                                     0.15200
          568
                 7.76
                        24.54
                                   47.92
                                                     0.05263
                                                                  0.04362
                                                                            0.00000
                                                                                     0.00000
                                          181.0
         5 rows × 31 columns
In [19]:
          from sklearn.preprocessing import StandardScaler
          x = breast dataset.loc[:, features].values
          x = StandardScaler().fit transform(x) # normalizing the features
In [20]:
          x.shape
Out[20]:
          (569, 30)
In [21]:
          np.mean(x),np.std(x)
           (np.float64(-6.53516165871914e-17), np.float64(1.0))
Out[21]:
In [22]:
          feat cols = ['feature'+str(i) for i in range(x.shape[1])]
          normalised breast = pd.DataFrame(x,columns=feat cols)
In [23]:
          normalised_breast.tail()
In [24]:
Out[24]:
                feature0
                         feature1
                                    feature2
                                              feature3
                                                        feature4
                                                                  feature5
                                                                            feature6
                                                                                       featu
                         0.721473
                                                                                       2.3209
          564
                2.110995
                                    2.060786
                                              2.343856
                                                        1.041842
                                                                  0.219060
                                                                            1.947285
          565
                1.704854
                         2.085134
                                    1.615931
                                              1.723842
                                                        0.102458
                                                                 -0.017833
                                                                            0.693043
                                                                                      1.2636
          566
                0.702284 2.045574
                                    0.672676
                                              0.577953
                                                       -0.840484
                                                                 -0.038680
                                                                            0.046588
                                                                                      0.1057
          567
                1.838341
                         2.336457
                                    1.982524
                                              1.735218
                                                        1.525767
                                                                  3.272144
                                                                            3.296944
                                                                                      2.6588
          568 -1.808401 1.221792 -1.814389 -1.347789 -3.112085 -1.150752 -1.114873 -1.2618
          5 rows × 30 columns
In [25]:
          from sklearn.decomposition import PCA
          pca breast = PCA(n components=2)
          principalComponents breast = pca breast.fit transform(x)
In [26]:
          principal_breast_Df = pd.DataFrame(data = principalComponents_breast
                         , columns = ['principal component 1', 'principal component 2
In [27]:
          principal_breast_Df.tail()
```

Out[27]:		principal component 1	principal component 2
	564	6.439315	-3.576817
	565	3.793382	-3.584048
	566	1.256179	-1.902297
	567	10.374794	1.672010
	568	-5.475243	-0.670637

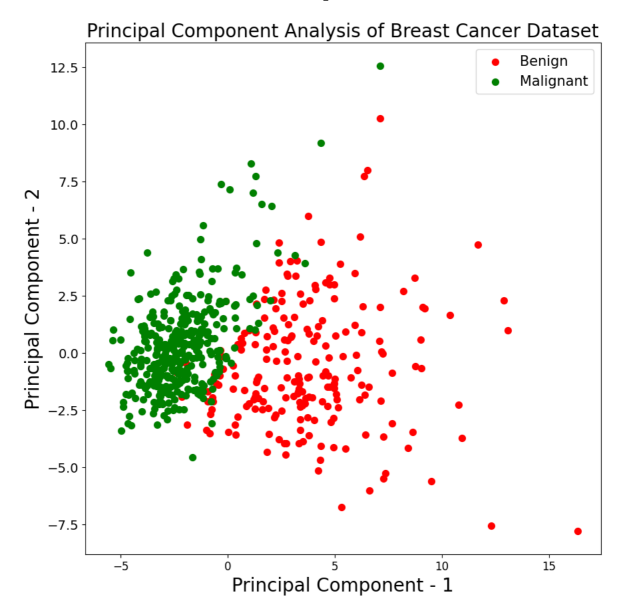
indicesToKeep = breast dataset['label'] == target

plt.scatter(principal_breast_Df.loc[indicesToKeep, 'principal compone

, principal_breast_Df.loc[indicesToKeep, 'principal compon

Out[30]: <matplotlib.legend.Legend at 0x7137f61ae8d0> <Figure size 640x480 with 0 Axes>

plt.legend(targets,prop={'size': 15})



Creado por:

Isabel Maniega