

# **Machine Learning**

Prof. Dr. Fabian Brunner

<fa.brunner@oth-aw.de>

Amberg, 23. November 2021

## Übersicht

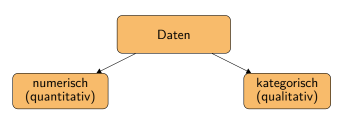


#### Thema heute: Datenvorbereitung

- Sampling
- Behandlung fehlender Werte
- Kodierung
- Standardisierung und Normierung
- Binning
- ColumnTransformers und Pipelines in Scikit-learn
- Übung: Datenvorbereitung mit Pandas
- Übung: Transformers in Scikit-learn
- Übung: Pipelines in Scikit-learn

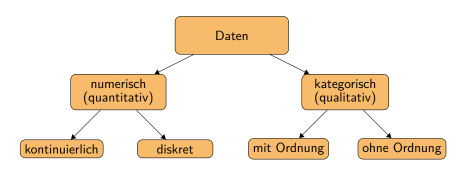
## **Datentypen**





## Datentypen





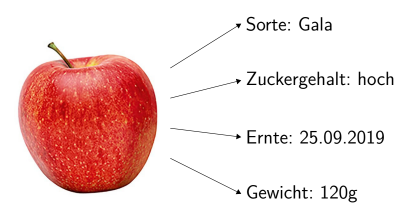
z.B. Gewicht

z.B. Anzahl Kinder z.B. Gehaltsstufe

z B. Geschlecht

## **Skalenniveaus**





#### **Skalenniveaus**



#### Worin unterscheiden sich die Merkmale?

Sorte	Zuckergehalt	Ernte	Gewicht
Gala	hoch	25.09.2019	120g
Braeburn	mittel	13.10.2019	230g
Boskop	gering	10.10.2019	190g
Granny Smith	gering	15.09.2019	200g

#### **Skalenniveaus**



#### Worin unterscheiden sich die Merkmale?

Sorte	Zuckergehalt	Ernte	Gewicht
Gala	hoch	25.09.2019	120g
Braeburn	mittel	13.10.2019	230g
Boskop	gering	10.10.2019	190g
Granny Smith	gering	15.09.2019	200g

#### **Skalenniveaus**

- Nominalskala: Ausprägungen können unterschieden werden.
- Ordinalskala: Es besteht zusätzlich eine Rangordnung/Reihenfolge
- Intervallskala: Es können zusätzlich Differenzen gebildet und Abstände gemessen werden
- Verhältnisskala: Es können Verhältnisse gebildet werden.

# Skalenniveaus - Zusammenfassung



Skalenniveau		Operationen	Messbare Eigenschaften	Beispiel
Nominalskala		=, ≠	Häufigkeit	Apfelsorte
Ordinalskala		=, ≠, >,<	Häufigkeit Rangfolge	Zuckergehalt
Kardinalskala	Intervallskala	=, ≠, >, < +, −	Häufigkeit Rangfolge Abstand	Datum
	Verhältnisskala	=, ≠, >, < +, −, ÷	Häufigkeit Rangfolge Abstand Verhältnis	Gewicht

## **Datenvorbereitung**



Die Daten für ein Machine-Learning-Problem können unterschiedlichen Quellen stammen und u.U. heterogen sein. Ein wichtiger Schritt vor der eigentlichen Modellierung ist die Datenvorbereitung. Dazu zählen beispielsweise folgende Aufgaben:

- Datenakquise und -zusammenführung
- Harmonisierung
- Feature Engineering
- ggf. Anonymisierung
- Filterung, Sampling
- Bereinigung (fehlende Werte, Ausreißer, Fehlerbehebung, Behandlung von Rauschen)
- Transformation (ABT, Strukturierung, Klassenbildung, Kodierung, Anpassung von Formaten, Skalierung, Standardisierung etc.)

### Strukturierte und unstrukturierte Daten

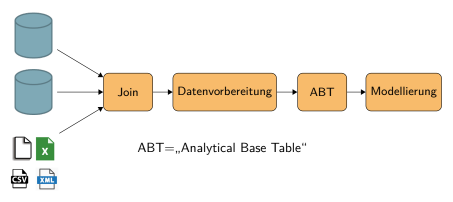


Kategorie	Definition	Beispiel
Strukturierte Daten	Daten, die einer formalisierten Struktur (z.B. Tabellenform) in bestimmten Formaten und Datentypen vorliegen; können durch Computerprogramme einfach und effizient abgefragt, aggregiert und verarbeitet werden können.	Relationale Datenban- ken, Excel- Tabellen, csv-Dateien
Semistruktu- rierte Daten	Daten, die nicht in der formalisierten Struktur einer relationalen Datenbank vorliegen, jedoch Schlüssel oder Strukturierungselemente enthalten, die eine Daten-Hierarchie vorgeben und durch die semantische Elemente separiert werden.	JSON, E-Mail, XML
Unstruktu- rierte Daten	Daten, die in keiner formalisierten Struktur vorliegen.	Freitext

## Datenzusammenführung



- Zusammenführung von Daten aus unterschiedlichen, ggf. heterogenen,
   Quellen in einer einheitlichen Ziel-Datenstruktur.
- ggf. Generierung neuer Merkmale durch Aggregation
- Beispiele für Datenquellen: Relationale Datenbanken, Excel-Dateien, CSV-Dateien, NoSQL-Datenbanken, Data Streams, Web-APIs, etc.



## Datenzusammenführung und -aggregation



Tabelle "Kunden"

ID	Name	Vorname
1	Klein	Barbara
2	Berger	Thomas
3	Müller	Ina
4	Welsch	Kevin

Tabelle "Umsätze"

ID	Datum	Umsatz
1	01.02.19	10,00
1	12.04.19	10,00
1	14.10.19	35,00
2	19.05.19	21,00
2	24.09.19	12,00
3	19.08.19	50,00

# Datenzusammenführung und -aggregation



Tabelle "Kunden"

ID	Name	Vorname
1	Klein	Barbara
2	Berger	Thomas
3	Müller	Ina
4	Welsch	Kevin



Tabelle "Umsätze"

ID	Datum	Umsatz
1	01.02.19	10,00
1	12.04.19	10,00
1	14.10.19	35,00
2	19.05.19	21,00
2	24.09.19	12,00
3	19.08.19	50,00

ID	Name	Vorname	Umsatz
1	Klein	Barbara	55,00
2	Berger	Thomas	33,00
3	Müller	Ina	50,00
4	Welsch	Kevin	NaN

## Datenzusammenführung und -aggregation



Tabelle "Kunden"

ID	Name	Vorname
1	Klein	Barbara
2	Berger	Thomas
3	Müller	Ina
4	Welsch	Kevin



טו	ivame	vorname	Umsatz
1	Klein	Barbara	55,00
2	Berger	Thomas	33,00
3	Müller	Ina	50,00
4	Welsch	Kevin	NaN

Tabelle "Umsätze"

ID	Datum	Umsatz
1	01.02.19	10,00
1	12.04.19	10,00
1	14.10.19	35,00
2	19.05.19	21,00
2	24.09.19	12,00
3	19.08.19	50,00

Bei der Datenzusammenführung entstehen häufig fehlende Werte

## Modellierungsdatensatz



#### ABT (Analytical Base Table)

- Eingabedatensatz für ein ML-Modell
- Viele Verfahren benötigen vollbesetzten Datensatz ohne Missings
- Viele Verfahren benötigen ausschließlich numerische Werte
  - $\longrightarrow$  Datenbereinigung und -transformation

Feature 1	 Feature <i>p</i>	Zielvariable	
195	 0	0	)
149	 0	1	
223	 1	1	
132	 0	0	\ m
279	 0	1	dat
184	 1	1	
:	:	:	J
•	•		

*m* Trainings-datensätze

## **Feature Engineering**



- Oftmals kann man aus den verfügbaren Daten weitere, aussagekräftige Features ableiten/konstruieren.
- Dies kann bereits bei der Datenvorbereitung geschehen, oder im Rahmen der Modellierung, um ein bestehendes Modell (iterativ) zu verbessern.
- Feature Engineering ist eine zentrale Aufgabe und erfordert typischerweise domänenspezifisches Wissen.
- Später werden wir noch lernen, wie man im Zuge der Dimensionsreduktion durch PCA (Hauptkomponentenanalyse, principal component analysis) durch Transformation neue Features generieren kann.
- ullet Beispiel: Gewicht und Körpergröße o BMI
- Weitere Aufgabe bei der Modellierung: Feature Selection

## Sampling-Strategien



#### Simple random sampling

- Auswahl einer Zufallsstichprobe
- gleiche Wahrscheinlichkeit für jedes Subsample der Länge k, in die Stichprobe aufgenommen zu werden

#### Systematic sampling

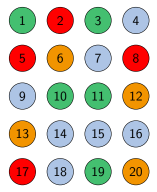
- Wähle zufälliges Element aus. Gehe danach den Datensatz (zyklisch) durch und selektiere jedes k-te Element.
- nur bei homogen verteilten Daten sinnvoll

#### **Stratified Sampling**

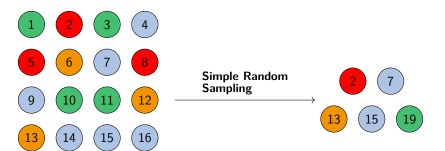
- Ziehen einer Stichprobe aus einer Datenmenge, die in Teilmengen aufgeteilt werden kann
- Beispiel: Datensätze mit verschiedenen (diskreten) Zielfunktionswerten
- Mögliches Ziel: Kontrolle der Anteile der Zielfunktionswerte in der Stichprobe

Sampling mit Pandas: pandas.DataFrame.sample







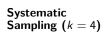








- 9 10 11 12
- 13 (14) (15) (16)
- 17 18 19 20



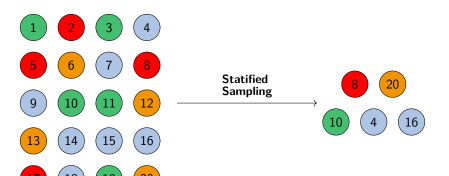












## Imputation: fehlende Werte behandeln



- Die meisten Machine Learning-Modelle erwarten vollbesetzte Datensätze.
- Datensätze mit fehlenden Daten müssen weggelassen werden, oder die fehlenden Werte müssen ersetzt werden. Diesen Vorgang nennt man Imputation.
- Mögliche Strategien: ersetze durch häufigsten Wert (bei kategorischen Variablen) oder durch einen Dummy-Wert (z.B. den Mittelwert der Daten).
- Häufig werden binäre Indikatorspalten eingeführt, um die Information, dass Missings vorlagen, nicht zu verlieren.
- Die Dummy-Werte müssen anhand des Trainingsdatensatzes berechnet werden.
- Häufiger Fehler: separate Berechnung von Mittelwerten auf dem Testdatensatz und Verwendung dieser Mittelwerte.
- Imputation in Pandas: DataFrame.fillna
- Imputation in Scikit-learn: Klasse sklearn.impute.SimpleImputer
- Hinzufügen von Indikatorspalten: Klasse sklearn.impute.MissingIndicator

### Imputation in Pandas



```
df = pd.DataFrame({"age":[35,55,np.nan,30],
       "salary": [3600, np.nan, 2800, 4100]})
# Ausqabe von df:
# age salary
# 0 35.0 3600.0
# 1 55.0 NaN
# 2 NaN 2800.0
# 3 30.0 4100.0
column means = df.mean()
df_imp = df.apply(lambda x: x.fillna(column_means[x.name]))
df imp
# Ausqabe:
# age salary
# 0 35.0 3600.0
# 1 55.0 3500.0
# 2 40.0 2800.0
# 3 30.0 4100.0
```

### Imputation in Scikit-learn



```
from sklearn.impute import SimpleImputer
df = pd.DataFrame({"age":[35,55,np.nan,30],
"salary": [3600, np.nan, 2800, 4100]})
im = SimpleImputer(missing values=np.nan, strategy='mean')
im.fit(df)
im.transform(df)
# Ausqabe
# array([[ 35., 3600.],
         [ 55., 3500.].
        [ 40., 2800.],
         [ 30., 4100.]])
```

## **Label Encoding**



- Umwandlung von kategorischen Daten in numerische Werte
- Jeder Ausprägung eines Features wird ein Integer-Zahlenwert zugewiesen.
- Problem: es entsteht eine (künstliche) Ordnung zwischen den Ausprägungen. Daher wird Label Encoding üblicherweise nur für die Kodierung der Zielvariable verwendet.

Land		$Land_{\mathit{LE}}$
GER		1
IT		2
CH		3
FR	Label Encoding	4
GER		1
CH		3
СН		3
GER		1
FR		4

## Label Encoding in Scikit-learn



- Mit dem LabelEncoder in Scikit-learn kann eine kategorische Zielvariable numerisch kodiert werden.
- Er implementiert die Methoden fit und transform.
- Mittels fit kann man die Ausprägungen übergeben, die kodiert werden sollen.
- Die Methode transform führt die Kodierung durch.

```
import pandas as pd
from sklearn.preprocessing import LabelEncoder

y = ["no", "no", "yes", "no"]
le = LabelEncoder()
le.fit(["yes", "no"])
le.transform(y)

#Ausgabe: array([0, 0, 1, 0], dtype=int64)
```

## One Hot Encoding



- Führe pro Ausprägung eines kategorischen Merkmals eine binäre Spalte ein
- Durch One Hot Encoding enstehen kollineare Spalten. Mindestens eine kann weggelassen werden.
- Variante: kodiere nur die häufigsten n Ausprägungen und führe eine zusätzliche "Rest-Spalte" ein.
- One-Hot-Encoding in Pandas: pandas.DataFrame.get\_dummies

Land		Land <sub>GER</sub>	Land <sub>IT</sub>	Land <sub>CH</sub>	Land <sub>FR</sub>
GER		1	0	0	0
IT		0	1	0	0
CH		0	0	1	0
FR	One Hot	0	0	0	1
GER	Encoding	1	0	0	0
CH	_	0	0	1	0
CH		0	0	1	0
GER		1	0	0	0
FR		0	0	1	1

## One Hot Encoding in Pandas



#### Verwendung der Pandas-Funktion get\_dummies

Setzt man drop\_first=True, so wird die erste kodierte Spalte (die linear abhängig zu den übrigen ist) weggelassen.

```
import pandas as pd
X = pd.DataFrame({"country":["GER","CH","FR","GER"],
 "gender":["m", "f", "m", "m"]})
pd.get dummies(X)
#Ausqabe
   country_CH country_FR country_GER gender_f gender_m
#0
#1
#2
#3
```

## One Hot Encoding in Scikit-learn



Alternativ zur Pandas-Methode get\_dummies kann der in Scikit-learn verfügbare One Hot Encoder verwendet werden. Beispiel:

```
from sklearn.preprocessing import OneHotEncoder
ohe = OneHotEncoder(handle unknown='ignore', sparse=False)
X = pd.DataFrame({"country":["GER","CH","FR","GER"],
 "gender":["m", "f", "m", "m"]})
ohe.fit_transform(X)
# Ausqabe:
# array([[0., 0., 1., 0., 1.],
         [1., 0., 0., 1., 0.],
         [0., 1., 0., 0., 1.],
         Γο. . ο. . 1. . ο. . 1.77)
```

## Diskretisierung durch Binning



- Manchmal möchte man kontinuierliche Werte diskretisieren und in Klassen einteilen (z.B. Altersgruppen, Angabe der Uhrzeit in vollen Stunden etc. ).
- In Pandas kann dieses "Binning" mit Hilfe der Funktionen cut und qcut durchgeführt werden.

```
import numpy as np
df = pd.DataFrame({'age': np.random.randint(21, 41,5)})
df['age bins'] = pd.cut(x=df['age'], bins=[20, 30, 40])
df['age\ by\ decade'] = pd.cut(x=df['age'],\ bins=[20,\ 30,\ 40],
labels=['20s', '30s'])
#Ausqabe:
     age age_bins age_by_decade
# 0 26 (20, 30]
                            20s
# 1 39 (30, 40]
                          30s
# 2 31 (30, 40]
                            30s
# 3 38 (30, 40]
                            30s
# 4 21 (20, 30]
                          20s
```

## Normierung



- Liegen kontinuierliche Features vor, deren Größenordnungen sich stark unterscheiden, so kann dies die Konvergenzgeschwindigkeit von Optimierungs-Verfahren, die zum Modelltraining eingesetzt werden, negativ beeinflussen (z.B. verzerrte Niveaulinien beim Least-Squares-Funktional, vgl. VL über Lineare Regression).
- Im Rahmen der Vorverarbeitung sollten solche Merkmale geeignet transformiert werden.
- Durch Normierung kann der Wertebereich eines Merkmals auf ein vorgegebenes Intervall, z.B. [0,1], abgebildet werden.
- Beispiel: Min-Max-Skalierung

#### Min-Max-Skalierung

Sei  $\mathbf{x}^{(i)}$  das i-te Feature eines Datensatzes und sei  $x_{min}^{(i)}$  dessen Minimum und  $x_{max} \neq x_{min}^{(i)}$  dessen Maximum. Dann ist das durch Min-Max-Skalierung transformierte Feature definiert durch

$$\mathbf{x}_{norm}^{(i)} := \frac{\mathbf{x}^{(i)} - \mathbf{x}_{min}^{(i)}}{\mathbf{x}_{max}^{(i)} - \mathbf{x}_{min}^{(i)}}.$$

## Normierung in Scikit-learn



```
from sklearn.preprocessing import MinMaxScaler
df = pd.DataFrame(\{"val1": [1.1,2.2,10.5,-9.3],
       "val2": [1,1,2,2]})
mmsc = MinMaxScaler()
mmsc.fit(df)
mmsc.transform(df)
# Ausqabe
# array([[0.52525253, 0.
# [0.58080808, 0.
       [1. , 1. ],
       [0. , 1.
```

## Standardisierung in Scikit-learn



```
from sklearn.preprocessing import StandardScaler
df = pd.DataFrame({"val1":[1.1,2.2,10.5,-9.3],
        "val2": [1,1,2,2]})
sc = StandardScaler()
sc.fit(df)
sc.transform(df)
# array([[-0.00355579, -1.
        Γ 0.1528991 . -1.
         [ 1.33342236, 1.
                               7.
         [-1.48276567, 1.
                                77)
sc.transform(df).mean(axis=0)
# array([-5.55111512e-17, 0.00000000e+00])
sc.transform(df).std(axis=0)
# array([1., 1.])
```

## **Standardisierung**



- Min-Max-Skalierung ist empfindlich gegenüber Ausreißern. Betrachte zum Beispiel  $\mathbf{x} = (1, 1.01, -0.9, 1.0, 1.0, \dots, 1.0, 10000)^T$ .
- Bei der Standardisierung wird ein Feature mit arithmetischem Mittel 0 und empirischer Standardabweichung 1 wie folgt erzeugt:

#### **Standardisierung**

Sei x ein Feature, das im Datensatz durch die Beobachtungen  $\mathbf{x} = (x^{(1)}, \dots x^{(m)})^T$  repräsentiert wird. Dann geht die standardisierter Größe  $\hat{x}$  aus x durch Subraktion des empirischen Mittelwerts und Division der empirischen Standardabweichung hervor:

$$\hat{\mathbf{x}} := \frac{\mathbf{x} - \bar{\mathbf{x}}}{s} ,$$

wobei

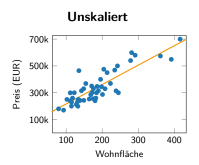
$$\bar{\mathbf{x}} = \frac{1}{m} \sum_{i=1}^{m} x^{(i)}, \quad s = \sqrt{\frac{1}{m-1} \sum_{i=1}^{m} (x^{(i)} - \bar{\mathbf{x}})^2}.$$

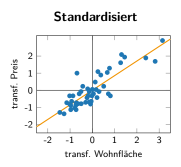
## Standardisierung des Häuserpreis-Datensatzes



- Standardisierung erweist sich als nützlich, wenn iterative
   Optimierungsmethoden zum Modell-Fitting eingesetzt werden. Diese werden häufig mit 0 oder Zufallswerten nahe 0 initialisiert.
- Mit Hilfe der Standardisierten lassen sich Ausreißer erkennen.

Beispiel: Häuserpreise-Datensatz (vgl. VL über Lineare Regression)





#### Scikit-learn Estimator API



#### Estimators in Scikit-learn

- Die Basisklasse für Machine-Learning-Modelle in Scikit-learn ist die Klasse sklearn.base.BaseEstimator.
- Möchte man eigene Modelle entwickeln, kann man von dieser Klasse ableiten.
- Estimators implementieren typischerweise die folgenden Methoden:

init	Konstruktor	
fit	Modell-Fitting	
predict	Modell-Anwendung	
score	Berechnung eines Gütemaßes ( $\rightarrow$ GridSearch)	

- Jeder Estimator kann am Ende einer Pipeline (s. gleich) stehen.
- Basisklasse f
   ür Klassifikatoren: sklearn.base.ClassifierMixin
- Basisklasse für Regressionsmodelle: sklearn.base.RegressionMixin

#### Scikit-learn Transformer API



#### Transformer in Scikit-learn

- Die Basisklasse für Transformer in Scikit-learn ist sklearn.base.TransformerMixin
- Möchte man eigene Transformer implementieren, kann man von dieser Klasse ableiten.
- Ein Transformer stellt die folgenden Methoden bereit:

init	Konstruktor
fit	Parameter-Schätzung
transform	Durchführung der Transformation

- Wird er von TransformerMixin abgeleitet, so wird zusätzlich die Methode fit\_transform hinzugefügt, die beide Schritte hintereinander ausführt.
- Implementierung eines eigenen Transformers: siehe Übung

#### ColumnTransformer in Scikit-learn



Mit einem ColumnTransformer können unterschiedliche Vorverarbeitungsschritte gleichzeitig auf einzelne Spalten angewendet werden:

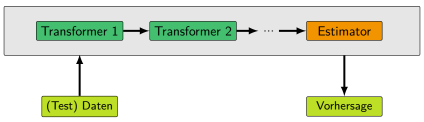
```
from sklearn.compose import ColumnTransformer
from sklearn.preprocessing import OrdinalEncoder
from sklearn.preprocessing import OneHotEncoder
df = pd.DataFrame({"price": [12.99, 15.95, 20.31],
 "size": ["M", "XL", "XXL"], "color": ["blue", "red",
  "orange"]})
ct = ColumnTransformer([("ohe",OneHotEncoder(),[2]),
("oe", OrdinalEncoder(), [1])], remainder='passthrough')
ct.fit transform(df)
# array([[ 1. , 0. , 0. , 0. , 12.99],
        [0., 0., 1., 1., 15.95],
        [0., 1., 0., 2., 20.31]])
```

## Pipelines in Scikit-learn



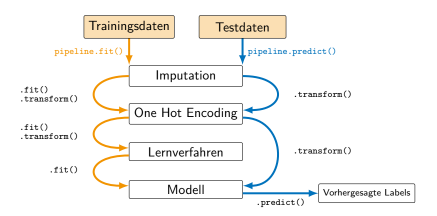
- Oft werden beim Machine Learning mehrere Datenvorverarbeitungs- und transformationsschritte hintereinander ausgeführt, bevor ein Klassifikator/Regressor angewendet wird.
- Diese Schritte müssen stets angewendet werden, wenn ein bestehendes Modell auf neue, unbekannte Daten angewendet wird
- In Scikit-learn können diese Schritte in einer Pipeline zusammengefasst werden.
- Eine Pipeline besteht aus einer Sequenz mehrerer Transformatoren, gefolgt von einem Estimator (Modell):

#### **Pipeline**



# Training und Anwendung einer Pipeline in Scikit-learn





## Zusammenfassung



#### Datenvorverarbeitung ist eine zentrale Aufgabe beim Machine Learning!

- Datentypen, Skalenniveaus
- Typische Datenvorverarbeitungsschritte: Datenzusammenführung, Sampling, Encoding, Diskretisierung, Imputation, Normierung, Standardisierung, Feature Engineering
- Transformers in Scikit-learn
- Pipelines in Scikit-learn

#### Wie wird es praktisch gemacht?

s. Übung