Covid 19 - Risk Prediction

Alessandro Sebastiano Catinello

Marzo 2023

L'obiettivo di questo progetto è mostrare l'implementazione di un classificatore binario che, dati i sintomi attuali, lo stato e la storia clinica di un paziente che ha contratto il Covid-19, sia capace di predire se il paziente è a rischio di sviluppare una forma grave della malattia o meno; andremo inoltre a sviluppare un modello di sopravvivenza che, data la stessa informazione, sia capace di predire la probabilità di sopravvivenza del paziente.

Inizialmente eseguiremo una prima fase di **data cleaning** per testare la qualità dei dati e, qualora fosse necessario, modificarli per renderli più adatti allo studio.

Successivamente, dopo aver effettuato una breve **analisi esplorativa** sui dati, costruiremo le **curve di sopravvivenza** e infine si testeranno diversi **classificatori**.

A tale fine utilizzeremo:

- K-Nearest Neighbors (KNN)
- Support Vector Machine (SVM)
- Naive Bayes (Normal e Bernoulli)
- Random Forest
- Logistic Regression

Per ogni algoritmo testeremo vari iperparametri e ne valuteremo le prestazioni, effettueremo inoltre un **confronto** tra i diversi classificatori.

Indice

- 1. Configurazione dell'ambiente
- 2. Presentazione Dataset e conversione
- 3. Data Cleaning
- 4. Analisi Dati EDA
- 5. Curve di sopravvivenza
- 6. Classificatori
- 7. Conclusione

1. Configurazione dell'ambiente

```
import json
import numpy as np
import pandas as pd
import weightedstats as ws
import matplotlib.pyplot as plt
import matplotlib.ticker as mtick
```

```
from lifelines import KaplanMeierFitter
from lifelines.statistics import pairwise_logrank_test
```

```
from sklearn.linear_model import LogisticRegression
from sklearn.model_selection import train_test_split
from sklearn.naive_bayes import GaussianNB, BernoulliNB
```

```
import cudf as cupd
from cuml.neighbors import KNeighborsClassifier
from cuml.svm import SVC as cuSVC, LinearSVC as cuLinearSVC
from cuml import RandomForestClassifier as cuRandomForestClassifier
from cuml.model_selection import train_test_split as cuTrainTestSplit
```

2. Presentazione Dataset e conversione

Il dataset utilizzato è fornito dal governo Messicano (link) e contiene informazioni di pazienti anonimi, comprese le condizioni pregresse, riguardanti l'infezione da SARS-CoV-2 o, più comunemente, Covid-19. Il Dataset contiene circa 4 milioni di pazienti univoci ed è diviso in 24 colonne. Nelle colonne **booleane** troveremo 1 = "SI", 2 = "NO" e 97, 98, 99 = "NON DISPONIBILE":

- 1. Patient ID: ID univoco identificativo del paziente
- 2. Sex: Sesso del paziente (1 = Femmina, 2 = Maschio).
- 3. Age: Età del paziente.
- 4. **Patient type**: Tipo di cura che il paziente ha ricevuto. 1 = "CASA", 2 = "OSPEDALIZZATO".
- 5. Admission date: Data di ammissione del paziente.
- 6. Symptoms date: Data in cui il paziente ha iniziato a manifestare i sintomi.
- 7. **Death date**: In caso di decesso, ne indica la data; altrimenti troveremo "9999-99-99".
- 8. Pneumonia: Indica se il paziente fosse già affetto da polmonite.
- 9. Pregnancy: Indica se il paziente fosse in gravidanza.
- 10. Diabetes: Indica se il paziente fosse affetto da diabete.
- 11. **Copd**: Indica se il paziente fosse affetto da malattie polmonari ostruttive croniche.
- 12. Ashtma: Indica se il paziente fosse affetto da asma.
- 13. Inmsupr: Indica se il paziente fosse immunosoppresso.
- 14. Hypertension: Indica se il paziente fosse affetto da ipertensione.
- 15. Cardiovascular: Indice se il paziente fosse affetto da malattie relative al cuore o ai vasi sanguigni. (Sistema Cardiovascolare)
- 16. Renal Chronic: Indica se il paziente fosse affetto da malattie renali croniche.
- 17. Other Desease: Indica se il paziente fosse affetto da altre malattie.
- 18. Obesity: Indica se il paziente fosse affetto da obesità.
- 19. **Tobacco**: Indica se il paziente fosse fumatore.
- 20. USMER: Indica se il paziente è stato trattato da un'unità medica nazionale
- 21. Origin Country: Indica il paese di origine del paziente.
- 22. Medical Unit: Indica il tipo di unità medica del Sistema Medico Nazionale che ha curato il paziente.
- 23. Intubed: Indica se il paziente è stato intubato.
- 24. ICU: Indica se il paziente è stato ricoverato in terapia intensiva.

Data la mole del Dataset, il formato "csv" nativo non è ottimale per le prestazioni e il salvataggio dei dati. Per questo motivo, convertiremo il dataset in un formato più performante, in particolare in un formato "parquet". Questo formato è ottimale per i dataset di grandi dimensioni e permette di salvare i dati in un formato compresso, che permette di ridurre il tempo di caricamento e di salvataggio dei dati.

A tale fine utilizzeremo la libreria Python "<u>pyarrow</u>".

```
df = pd.read_csv("covidOriginal.csv")
df.to_parquet("covidOriginal.parquet")
```

3. Data Cleaning

3.1. Caricamento del Dataset

```
covid = pd.read_parquet("covidOriginal.parquet")
covid.head()
```

	PATIENT_ID	USMER	MEDICAL_UNIT	SEX	PATIENT_TYPE	ADMISSION_DATE	SYMPTOMS_DATE	DEATH_DATE	INTUBED
0	z4d6fe	1	6	1	1	2020-12-06	2020-11-30	9999-99-99	97
1	z3bf80	2	12	2	1	2020-07-28	2020-07-20	9999-99-99	97
2	z54912	1	12	1	1	2020-06-12	2020-06-10	9999-99-99	97
3	z552ac	1	12	1	1	2020-06-02	2020-05-30	9999-99-99	97
4	z59345	1	12	2	1	2020-07-01	2020-06-30	9999-99-99	97

5 rows × 24 columns

3.2. Conversioni ovvie

Osservando i dati notiamo che nella colonna **PREGNANT** i valori per gli utenti maschi sono tutti 97, 98, 99. Ovviamente però non è possibile che un uomo sia in gravidanza. Per questo motivo, sostituiamo questi valori con 2, che indica "NO".

```
covid.loc[covid["SEX"] == 2, "PREGNANT"] = 2
```

3.3. Eliminazione righe con valori mancanti e conversione in valori booleani

Andremo ora a selezionare le colonne booleane, in queste andremo a eliminare le righe con valori mancanti (97, 98, 99) e infine convertiremo i valori rimanenti in valori booleani. Creeremo inoltre una colonna aggiuntiva "**DIED**" per salvare il valore booleano di "Death Date" se diverso da "9999-99-99".

Otterremo infine quindi nella colonna "SEX" i valori 1 = "Femmina", 0 = "Maschio" e nelle altre colonne booleane i valori 1 = "SI", 0 = "NO"

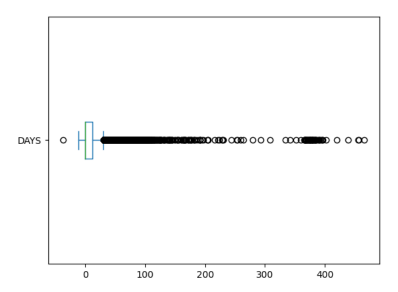
Convertiamo inoltre le colonne contenenti delle date in formato "Datetime" .

3.5 Colonna "DAYS

Creiamo una nuova colonna "**DAYS**" che conterrà il numero di giorni trascorsi tra la data di inizio sintomi e la data di decesso. Se il paziente non è deceduto, il valore sarà 0. Utilizzeremo questa colonna per lo studio delle curve di sopravvivenza, ma soprattutto sarà indispensabile per riconoscere gli outliner.

Utilizzeremo il metodo degli **scarti interquantili** per riconoscere ed escludere gli outliner. Tale metodo consiste nel trovare il **range interquantile** ovvero il range di elementi che si trovano tra il 75° (Q3) e il 25° (Q1) percentile della distribuzione (solitamente Gaussiana) dei dati, si elimineranno poi tutti gli elementi che sono inferiori a (Q1 - 1.5 * IQR) o superiori a (Q3 + 1.5 * IQR), dove IQR = Q3 - Q1.

```
covid["DAYS"] = (covid.DEATH_DATE - covid.SYMPTOMS_DATE).dt.days
covid.DAYS = covid.DAYS.fillna(0)
covid.DAYS.plot(kind="box", vert=False);
```



Come notiamo dal **box plot** che segue, la distribuzione dei dati è molto asimmetrica, con una lunga coda a destra. Questo significa che la maggior parte dei pazienti è deceduta in tempi brevi, ma che esistono anche pazienti che sono deceduti dopo molti giorni. Per questo motivo, non possiamo semplicemente eliminare i pazienti che sono deceduti dopo un certo numero di giorni, ma necessitiamo di un metodo più analitico e preciso. Notiamo inoltre anche la presenza di valori negativi.

```
covid = covid[covid.DAYS >= 0]

q25, q75 = np.percentile(covid.DAYS, [25, 75])
iqr = q75 - q25

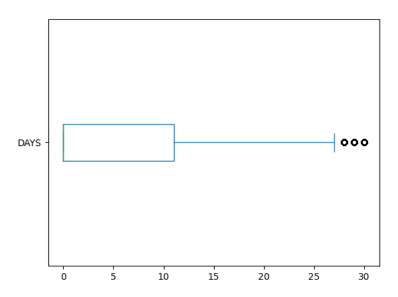
covid = covid[(covid.DAYS <= q75 + 1.5 * iqr) & (covid.DAYS >= q25 - 1.5 * iqr)]
covid.DAYS.plot(kind="box", vert=False);
covid.info()
```

```
<class 'pandas.core.frame.DataFrame'>
Int64Index: 596278 entries, 15 to 4075326
Data columns (total 26 columns):
# Column Non-Null Count Dtype
                  -----
0 PATIENT_ID 596278 non-null object
                596278 non-null int64
1 USMER
2 MEDICAL_UNIT 596278 non-null int64
   SEX 596278 non-null bool PATIENT_TYPE 596278 non-null int64
3 SEX
5 ADMISSION_DATE 596278 non-null datetime64[ns]
6 SYMPTOMS_DATE 596278 non-null datetime64[ns]
7 DEATH_DATE 270815 non-null datetime64[ns]
                 596278 non-null bool
8
   INTUBED
9 PNEUMONIA 596278 non-null bool
14 ASTHMA

    14 ASTHMA
    596278 non-null bool

    15 INMUSUPR
    596278 non-null bool

16 HYPERTENSION 596278 non-null bool
17 OTHER_DISEASE 596278 non-null bool
18 CARDIOVASCULAR 596278 non-null bool
19 OBESITY 596278 non-null bool
20 RENAL_CHRONIC 596278 non-null bool
                  596278 non-null bool
21 TOBACCO
22 ORIGIN_COUNTRY 596278 non-null object
23 ICU 596278 non-null bool
24 DIED 596278 non-null bool 25 DAYS
                 596278 non-null float64
dtypes: bool(16), datetime64[ns](3), float64(1), int64(4), object(2)
memory usage: 59.1+ MB
```



Dopo l'eliminazione delgli outliner notiamo che, tra i pazienti deceduti, la maggior parte è deceduta in tempi brevi, ma che esistono anche pazienti che sono deceduti dopo più giorni, ma sempre in tempi ragionevoli per la malattia in studio.

3.4. Colonna "AT_RISK"

Data la classificazione da eseguire, creeremo una colonna "AT_RISK" che indica se il paziente, una volta contratto il covid, è a rischio di imbattersi in complicanze. Per fare ciò utilizzeremo le colonne "DIED", "INTUBED" e "ICU" in quanto sono le complicanze peggiori che possono verificarsi, e ne effettueremo l'OR logico.

Salviamo infine il dataset pulito in un file parquet.

```
covid["AT_RISK"] = covid.DIED | covid.ICU | covid.INTUBED
covid.to_parquet("covidClean.parquet")
covid.info()
```

```
<class 'pandas.core.frame.DataFrame'>
Int64Index: 596278 entries, 15 to 4075326
Data columns (total 27 columns):
# Column Non-Null Count Dtype
0 PATIENT_ID 596278 non-null object
1 USMER 596278 non-null int64
2 MEDICAL_UNIT 596278 non-null int64
     SEX 596278 non-null bool PATIENT_TYPE 596278 non-null int64
3 SEX
5 ADMISSION_DATE 596278 non-null datetime64[ns]
6 SYMPTOMS_DATE 596278 non-null datetime64[ns]
7 DEATH_DATE 270815 non-null datetime64[ns]
7 DEATH_DATE 270815 non-null datets
8 INTUBED 596278 non-null bool
9 PNEUMONIA 596278 non-null bool
10 AGE 596278 non-null int64
11 PREGNANT 596278 non-null bool
12 DIABETES 596278 non-null bool
13 COPD 596278 non-null bool
14 ASTHMA 596278 non-null bool
15 INMUSUPR 596278 non-null bool
16 HYPERTENSION 596278 non-null bool 17 OTHER_DISEASE 596278 non-null bool
18 CARDIOVASCULAR 596278 non-null bool
19 OBESITY 596278 non-null bool
20 RENAL_CHRONIC 596278 non-null bool
21 TOBACCO 596278 non-null bool
 22 ORIGIN_COUNTRY 596278 non-null object
23 ICU 596278 non-null bool
24 DIED 596278 non-null bool
596278 non-null bool
25 DAYS 596278 non-null float64
26 AT_RISK 596278 non-null float64
dtypes: bool(17), datetime64[ns](3), float64(1), int64(4), object(2)
memory usage: 59.7+ MB
```

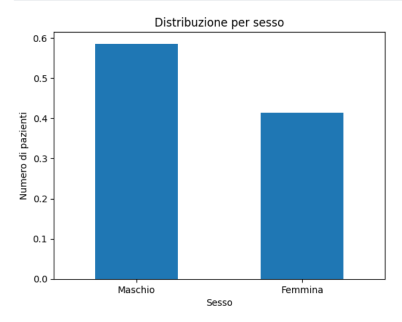
4. Analisi Dati

Andremo ora a studiare i dati, per capire come sono distribuiti e quali sono le caratteristiche dei pazienti in studio.

```
covidEDA = covid.copy()
covidEDA.head()
```

	PATIENT_ID	USMER	MEDICAL_UNIT	SEX	PATIENT_TYPE	ADMISSION_DATE	SYMPTOMS_DATE	DEATH_DATE	INTUBI
15	z22bc2	2	13	False	2	2020-06-26	2020-06-25	NaT	False
17	z4494e	2	12	True	2	2020-11-09	2020-11-02	NaT	False
19	z388cd	1	12	False	2	2020-07-01	2020-06-26	NaT	False
21	z166d5	1	12	True	2	2020-04-17	2020-04-14	NaT	False
25	z49a69	1	12	True	2	2020-07-20	2020-07-17	2020-07-21	True

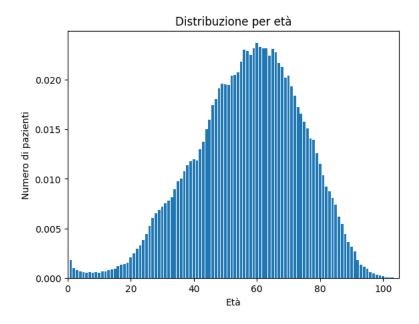
4.1 Distribuzione dei pazienti per sesso



4.2 Distribuzione dei pazienti per età

Da tale grafico possiamo notare che i pazienti esaminati sono maggiormente adulti, e che la maggior parte dei pazienti è compresa tra i 40 e i 75 anni.

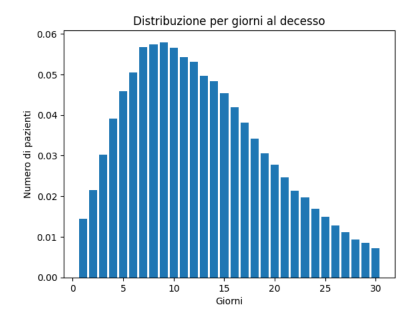
```
age = covidEDA.AGE[covidEDA.AGE != 0].value_counts(normalize=True)
plt.bar(age.index, age.values)
plt.xlabel("Età")
plt.ylabel("Numero di pazienti")
plt.title("Distribuzione per età")
plt.xlim(0, 105)
plt.show();
```



4.3 Distribuzione dei pazienti per giorni trascorsi tra la data di inizio sintomi e la data di decesso

Come visto in precedenza la maggior parte dei pazienti è deceduta tra i 5 e 10 giorni.

```
days = covidEDA.DAYS[covidEDA.DAYS != 0].astype(int).value_counts(normalize=True)
plt.bar(days.index, days.values)
plt.title("Distribuzione per giorni al decesso")
plt.ylabel("Numero di pazienti")
plt.xlabel("Giorni")
plt.show();
```



5. Curve di Sopravvivenza

Efettueremo ora uno studio delle curve di sopravvivenza, per capire se esistono delle caratteristiche che permettono di prevedere la sopravvivenza dei pazienti e per identificare le feature più significative nello studio. Per fare ciò utilizzeremo la libreria Python "lifelines".

	SEX	INTUBED	PNEUMONIA	AGE	PREGNANT	DIABETES	COPD	ASTHMA	INMUSUPR	HYPERTENSION	OTHE
15	False	False	True	60	False	True	False	False	False	False	False
17	True	False	False	49	False	False	False	False	False	False	False
19	False	False	True	12	False	True	False	False	False	False	False
21	True	False	True	32	False	True	False	False	False	True	False
25	True	True	True	66	False	True	False	False	False	True	False

Utilizzeremo la funzione "**KaplanMeierFitter**" per calcolare la curva di sopravvivenza. Tale funzione esegue lo stimatore Kaplan-Meier, in particolare, utilizzeremo la colonna **DAYS** per modellare gli intervalli temporali e la colonna **DIED** per indicare la censura dei dati: se il paziente è deceduto, il valore sarà 1, altrimenti 0 e quindi sarà censurato (right-censoring).

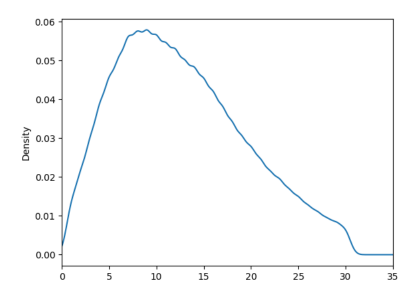
Analizzeremo grafici che mettono in relazione la presenza o no della feature in analisi. Per fare ciò necessitiamo di trasformare la colonna **AGE** in booleana. Calcoleremo quindi la **mediana pesata** e trasformeremo la colonna in relazione a tale valore. Per calcolare la mediana utilizzeremo la libreria **weightedstats** e utilizzeremo la frequenza di ogni età come peso.

```
medianAge = ws.numpy_weighted_median(covidSurv.AGE, covidSurv.AGE.value_counts())
covidSurv.AGE = covidSurv.AGE > medianAge
print("Età media: " + str(medianAge))
Età media: 49
```

5.1 Distribuzione giorni di sopravvivenza

Come visto anche in precendenza, dal grafico sottostante possiamo notare in generale che i primi 15-20 giorni sono indispensabili per la sopravvivenza del paziente che riscontra sintomatologie gravi.

```
covidSurv.DAYS[covidSurv.DAYS != 0].plot(kind="kde", xlim=(0, 35));
```



5.2 Significatività delle feature (P-value)

Calcoleremo ora la significatività delle feature, per capire quali sono le più significative nello studio. Per fare ciò utilizzeremo la funzione "logrank_test" della libreria "lifelines". Tale funzione esegue il test di Logrank, che è un test statistico per confrontare due curve di sopravvivenza e la loro distanza nei vari intervalli di tempo.

In particolare attenzioneremo il valore **p-value** che indica la probabilità che le due curve di sopravvivenza siano uguali. Se tale valore è inferiore ad un certo valore soglia (solitamente 0.05), allora la feature è significativa per lo studio. Per ottenere risultati validi nel calcolo del p-value, andremo a ridurre il numero di pazienti in esame: selezioneremo 2500 pazienti totali in modo random, la metà dei quali però con la feature **PREGNANT** a 1.

```
dim = 2500

preg = covidSurv[covidSurv.PREGNANT == True]
notPreg = covidSurv[covidSurv.PREGNANT == False]

preg = preg.sample(dim // 2, random_state=47)
notPreg = notPreg.sample(dim // 2, random_state=48)

covidSurv = pd.concat([preg, notPreg])
covidSurv.info()
```

```
<class 'pandas.core.frame.DataFrame'>
Int64Index: 2500 entries, 1990303 to 116878
Data columns (total 18 columns):
             Non-Null Count Dtype
# Column
0 SEX
                2500 non-null bool
1 INTUBED
                2500 non-null bool
                 2500 non-null bool
2500 non-null bool
    PNEUMONIA
2
   AGE
                 2500 non-null bool
4 PREGNANT
5 DIABETES
                2500 non-null bool
                  2500 non-null bool
6 COPD
    ASTHMA
                  2500 non-null
    INMUSUPR
                2500 non-null bool
```

```
9 HYPERTENSION 2500 non-null bool
10 OTHER_DISEASE 2500 non-null bool
11 CARDIOVASCULAR 2500 non-null bool
12 OBESITY 2500 non-null bool
13 RENAL_CHRONIC 2500 non-null bool
14 TOBACCO 2500 non-null bool
15 ICU 2500 non-null bool
16 DIED 2500 non-null bool
17 DAYS 2500 non-null float64
dtypes: bool(17), float64(1)
memory usage: 80.6 KB
```

```
def getPValues(df):
    res = {}
    columns = [x for x in df.columns if x not in ["DAYS", "DIED"]]
    for col in columns:
        res[col] = pairwise_logrank_test(df["DAYS"], df[col], df["DIED"]).p_value[0]
    return res
```

```
pValues = getPValues(covidSurv)
pValues = sorted(pValues.items(), key=lambda x: x[1])

print("P-values: \n")
for key, value in pValues:
    print(key + ": " + str(value))
```

```
P-values:
INTUBED: 4.19703389372525e-07
RENAL CHRONIC: 2.950785979078204e-05
ICU: 0.00017960883807716799
DIABETES: 0.00019362413246893205
PREGNANT: 0.0016352967003770884
PNEUMONIA: 0.0036269602511898925
AGE: 0.028275651931155072
INMUSUPR: 0.18063839392718922
OTHER DISEASE: 0.21190470349727578
HYPERTENSION: 0.26711729130776873
CARDIOVASCULAR: 0.30425161493968
TOBACCO: 0.30848902066106565
ASTHMA: 0.33683157311847606
COPD: 0.4184223206189309
SEX: 0.6121334195506396
OBESITY: 0.639728241098285
```

Come possiamo notare, tra le feature più significative (usando soglia pari a 0.05), troviamo **INTUBED** e **ICU** in quanto ci si aspetta che un paziente sottoposto a terapia intensiva o all'utilizzo di respiratore abbia probabilità di sopravvivenza superiori. Caso interessante è la forte significatività delle feature **RENAL_CHRONIC** e **DIABETES** che indicano, evidentemente, una correlazione tra le malattie croniche renali e il diabete con le probabilità di sopravvivenza da Covid-19.

Andiamo ora a visualizzare graficamente tutte le curve di sopravvivenza.

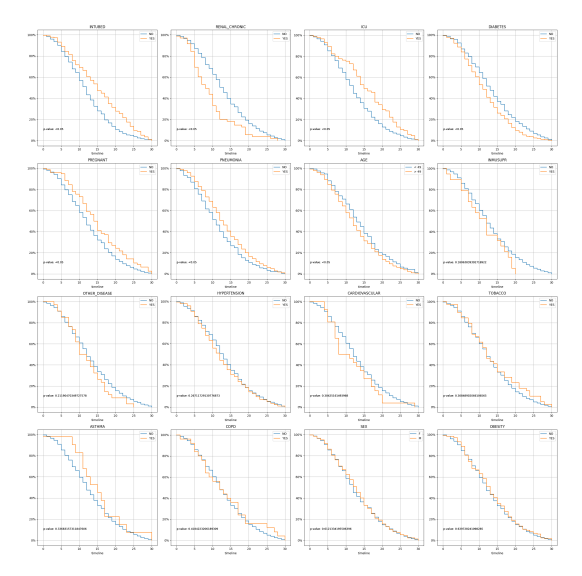
```
def printGraph(df, colname, legend = ["NO", "YES"], fontsize=9):
    for elem in set(df[colname]):
        indexis = df[df[colname] == elem]

        kmf = KaplanMeierFitter()
        kmf.fit(indexis["DAYS"], indexis["DIED"])
        ax = kmf.plot(label = legend[elem], ci_show=False)

        pValue = pairwise_logrank_test(df["DAYS"], df[colname], df["DIED"]).p_value[0]
        pValue = "<0.05" if pValue < 0.05 else pValue
        plt.text(0.1, 0.1, "p-value: " + str(pValue), fontsize=fontsize)
        plt.title(colname)
        plt.grid(True)

        ax.yaxis.set_major_formatter(mtick.PercentFormatter(1.0))</pre>
```

```
plt.figure(figsize=(25, 25))
for i in range(4):
    for j in range(4):
        plt.subplot(4, 4, i * 4 + j + 1)
        col = pValues[i * 4 + j][0]
        legend = ["NO", "YES"]
        if col == "AGE":
            legend = ["< " + str(medianAge), "> " + str(medianAge)]
        if col == "SEX":
            legend = ["F", "M"]
        printGraph(covidSurv, col, legend)
plt.tight_layout()
plt.show()
```

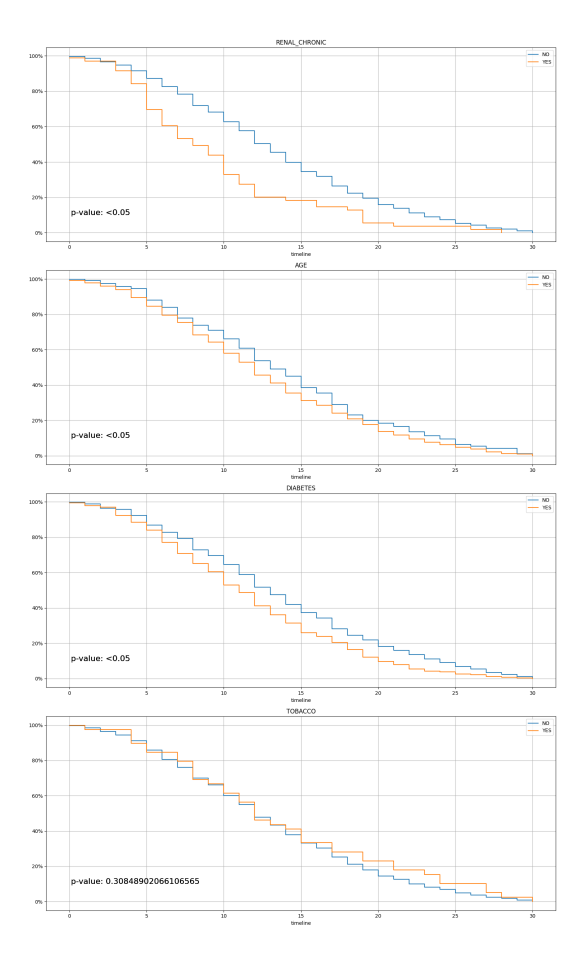


Possiamo notare che, come detto in precedenza, le curve delle feature più significative sono visivamente differenti; casi particolari invece sono le curve di **PREGNANT** e **PNEUMONIA** dove il p-value indica comunque significatività ma le curve sono poco logiche: nel caso della polmonite ci si aspetta che un paziente affetto abbia meno probabilità di sopravvivenza e nel caso della gravidanza ci si aspetta che una donna in gravidanza sia più a rischio di complicanze. Quanto indicato dalla curva però è il contrario, ciò può essere interpretato come maggiore attenzione da parte del sistema sanitario per questi pazienti che di conseguenza ha portato a una maggiore sopravvivenza.

Le curve con p-value maggiore alla soglia (0.05) vengono definite **non significative**. Spesso questo è dovuto al fatto che le curve sono molto simili tra loro, o addirittura si intersecano frequentemente in più punti, indicando che la presenza o meno della feature non ha alcun effetto sulla sopravvivenza del paziente.

Si nota invece come **AGE** sia significativa, indicando che i pazienti più anziani hanno probabilità di sopravvivenza minori, anche se di poco. Questo rafforza quanto già sappiamo sul comportamento del Covid-19.

```
features = ["RENAL_CHRONIC", "AGE", "DIABETES", "TOBACCO"]
plt.figure(figsize=(15, 15))
for i in range(4):
    plt.subplot(4, 1, i+1)
    printGraph(covidSurv, features[i], fontsize=16)
plt.tight_layout()
plt.show()
```



6. Classificazione

Andremo ora a creare un modello di classificazione che, dato un paziente, possa prevedere se il paziente è a rischio di complicanze o meno. Per fare ciò utilizzeremo la libreria Python "scikit-learn" e la libreria "rapids" che offre un'implementazione parallelizzata su GPU Cuda (Nvidia) della libreria "scikit-learn".

6.1 Metriche

Definiamo intanto le funzioni che ci serviranno per valutare i modelli di classificazione. Calcoleremo in principio la matrice di confusione (nel nostro caso binaria) e da essa andremo poi a calcolare le varie metriche: accuracy, precision, recall e F1-Score. Tra queste metriche ci porremo l'obiettivo di massimizzare la recall in quanto, essendo fondamentalmente una classificazione medica, preferiamo classificare erroneamente una persona come "a rischio" piuttosto che non riconoscere un potenziale rischio (nel peggiore dei casi, il paziente agirà con cautela anche quando non necessario).

```
def getConfusionMatrix(labels: np.ndarray, predictions: np.ndarray):
    confusion = dict()
    confusion["TP"] = np.sum(labels & predictions)
   confusion["TN"] = np.sum(~labels & ~predictions)
   confusion["FP"] = np.sum(~labels & predictions)
   confusion["FN"] = np.sum(labels & ~predictions)
    return confusion
def getMetrics(confusion):
   metrics = dict()
    metrics["accuracy"] = (confusion["TP"] + confusion["TN"]) / (confusion["TP"] + confusion["TN"] +
confusion["FP"] + confusion["FN"])
   metrics["precision"] = confusion["TP"] / (confusion["TP"] + confusion["FP"])
   metrics["recall"] = confusion["TP"] / (confusion["TP"] + confusion["FN"])
   metrics["f1"] = 2 * (metrics["precision"] * metrics["recall"]) / (metrics["precision"] +
metrics["recall"])
   return metrics
def printMetrics(confusion):
   print("Accuracy: \t", confusion["accuracy"])
   print("Precision: \t", confusion["precision"])
   print("Recall: \t", confusion["recall"])
   print("F1: \t\t", confusion["f1"])
def printAll(confusionTrain, confusionTest):
   print("Accuracy: \t", confusionTrain["accuracy"], "\tAccuracy: \t", confusionTest["accuracy"])
     print("Precision: \t", confusionTrain["precision"], "\tPrecision: \t", confusionTest["precision"]) 
    print("Recall: \t", confusionTrain["recall"], "\tRecall: \t", confusionTest["recall"])
    print("F1: \t\t", confusionTrain["f1"], "\tF1: \t\t", confusionTest["f1"])
def convertToNumpv(df):
    return df.to_pandas().to_numpy().astype("bool")
```

6.2 Caricamento dati

bestRes = dict()

6.2.1 Caricamento dati su CPU

```
labels = covidClass.AT_RISK
covidClass = covidClass.drop(columns= ["AT_RISK"])
trainingX, testX, trainingY, testY = train_test_split(covidClass, labels, test_size=0.25)
```

6.2.2 Caricamento dati su GPU

6.3 Random Forest

Utilizzeremo ora un modello di classificazione basato su alberi di decisione, in particolare, utilizzeremo la classe **RandomForestClassifier** della libreria "rapids-cuml".

Tale modello è un ensemble di alberi decisionali, ogni albero viene costruito in modo indipendente e in parallelo, quindi il modello è molto veloce e scalabile. Inoltre, essendo un ensemble, il modello è più robusto e meno soggetto a overfitting. Il risultato finale è dato dalla media delle predizioni di tutti gli alberi.

Ci concentreremo su modelli RandomForest costruiti utilizzando **gini (CART)** e **entropia (C4.5)** come misure di goodness per la costruzione dei singoli alberi decisionali. Probabilmente, data la natura sparsa del dataset, le prestazioni tra le due euristiche non varieranno di molto ma varierà invece l'altezza degli alberi data la differente metodologia di costruzione.

Cerchiamo quindi l'altezza massima che massimizza la recall con 100 stimatori.

```
metric = "recall"
depths = range(3, 21, 2)
heuristics = ["entropy", "gini"]
results = {
    "entropy": dict(),
    "gini": dict()
for heuristic in heuristics:
   for depth in depths:
       rf = cuRandomForestClassifier(n_estimators=100, max_depth=depth, split_criterion=heuristic)
        rf.fit(cuTrainingX, cuTrainingY)
       predictionsTest = rf.predict(cuTestX)
       predictionsTest = convertToNumpy(predictionsTest)
        metricsTest = getMetrics(getConfusionMatrix(cuTestY, predictionsTest))
        results[heuristic][depth] = metricsTest[metric]
        if(depth > 3 and results[heuristic][depth - 2] > metricsTest[metric]):
            break
```

```
for (heuristic, values) in results.items():
    print("Heuristic:", heuristic)
    for (depth, m) in values.items():
        print("Depth:", depth, "\t", metric, ":", m)

bestDepthEntropy = max(results["entropy"], key=results["entropy"].get)
bestDepthGini = max(results["gini"], key=results["gini"].get)

print()
print("Best Gini Depth: ", bestDepthGini)
print("Best Entropy Depth: ", bestDepthEntropy)
```

Andiamo ora a eseguire il modello con i parametri trovati e salviamone i risultati.

```
RF 'entropy' (GPU) on Training Set: RF 'entropy' (GPU) on Test Set:
Accuracy: 0.6483210311062613 Accuracy: 0.638939014818641
Precision: 0.6344197099366303 Precision: 0.625759401825024
Recall: 0.696395596909231 Recall: 0.6850622685964322
F1: 0.6639645491295392 F1: 0.6540693750843569

RF 'gini' (GPU) on Training Set: RF 'gini' (GPU) on Test Set:
Accuracy: 0.647596537636765 Accuracy: 0.6386975159154485
Precision: 0.6341394503226652 Precision: 0.6258475725522105
Recall: 0.694109790422919 Recall: 0.6834735779198923
F1: 0.6627707924986946 F1: 0.6533924537772944
```

```
bestRF = max(res, key=lambda x: res[x]["recall"])
bestRF = res[bestRF]
bestRes["RF"] = bestRF
```

6.4 Naive Bayes

Naive Bayes è un modello generativo che esegue la classificazione facendo delle assunzioni sulla distribuzione di probabilità delle classi rispetto ai singoli esempi presi in osservazione. In particolare Naive Bayes si basa sull'algoritmo MAP - Maximum a Posteriori che si pone l'obiettivo di calcolare la **probabilità a posteriori** di ogni classe rispetto a ogni esempio e seleziona infine la classe che massimizza tale probabilità. Tale probabilità a posteriori è modellata utilizzando il **Teorema di Bayes**.

Naive Bayes si distingue da MAP in quanto assume che le feature siano indipendenti tra loro, così facendo il calcolo della likehood diventa il prodotto di probabilità indipendenti, semplificando di molto la complessità computazionale e spaziale dell'algoritmo. Tale ipotesi è detta "naive" in quanto non è sempre vera, ma in molti casi è una buona approssimazione.

6.4.1 Naive Bayes Gaussiano

Questo approccio è particolarmente adatto per dati numerici, in quanto modella la probabilità di ogni feature come una distribuzione Gaussiana monodimensionale. In particolare, per ogni classe, viene calcolata la media e la deviazione standard delle feature e viene utilizzata la formula della distribuzione Gaussiana per calcolare la probabilità di ogni feature rispetto ad ogni esempio.

```
nb = GaussianNB()
nb.fit(trainingX, trainingY)

predictionsTrain = nb.predict(trainingX)
predictionsTest = nb.predict(testX)

metricsTest = getMetrics(getConfusionMatrix(testY, predictionsTest))
metricsTraing = getMetrics(getConfusionMatrix(trainingY, predictionsTrain))

print("\nNB Gaussian on Training Set: \t\tNB Gaussian on Test Set:")
printAll(metricsTraing, metricsTest)

bestRes["Gaussian NB"] = metricsTest
```

```
NB Gaussian on Training Set: NB Gaussian on Test Set:
Accuracy: 0.6270147224557701 Accuracy: 0.6255517542094318
Precision: 0.5995075287865368 Precision: 0.5988834538494258
Recall: 0.7588822015122839 Recall: 0.7568028810621229
F1: 0.669845454689405 F1: 0.6686454109950907
```

6.4.2 Naive Bayes Bernoulli

Questo approccio invece utilizza la distribuzione di probabilità Bernoulli per modellare la probabilità di ogni feature rispetto ad ogni esempio. Tale distribuzione è particolarmente adatta per dati binari.

Nel nostro caso abbiamo quindi la necessità di convertire la feature **AGE** in booleana. Per fare ciò calcoleremo la mediana pesata esattamente come abbiamo fatto in precedenza per le curve di sopravvivenza. Avremo così tutte le feature di tipo booleano.

```
trainXCategorial = trainingX.copy()
trainXCategorial.AGE = trainingX.AGE >= ws.numpy_weighted_median(trainingX.AGE.to_numpy(),
trainingX.AGE.value_counts())

nb = BernoulliNB()
nb.fit(trainXCategorial, trainingY)

predictionsTrain = nb.predict(trainXCategorial)
predictionTest = nb.predict(testX)

metricsTest = getMetrics(getConfusionMatrix(testY, predictionTest))
metricsTraining = getMetrics(getConfusionMatrix(trainingY, predictionsTrain))

print("\nNB Bernoulli on Training Set: \t\tNB Bernoulli on Test Set:")
printAll(metricsTraining, metricsTest)

bestRes["Bernoulli NB"] = metricsTest
```

```
NB Bernoulli on Training Set: NB Bernoulli on Test Set:
Accuracy: 0.6334323178476234 Accuracy: 0.584577715167371
Precision: 0.6296733586734201 Precision: 0.5539794909166623
Recall: 0.6432651780109407 Recall: 0.8586007986984174
F1: 0.6363967049199962 F1: 0.6734445282302505
```

6.5 K-Nearest Neighbors

6.5.1 1-Nearest Neighbor

Nearest Neighbor (1-NN) è un modello di classificazione basato su apprendimento lazy, ciò significa che la fase di training consiste semplicemente nella memorizzazione del training Set: in fase di classificazione, il modello sfrutterà quanto memorizzato per ottenere il risultato desiderato. Tale modello si basa sull'idea che esempi simili verranno mappati vicini tra loro nello spazio, di conseguenza un esempio è simile a quelli che sono vicini a lui. In particolare, il modello calcola la distanza tra un esempio e tutti gli altri e seleziona quello più vicino, la sua classe sarà il risultato della classificazione.

```
nn = KNeighborsClassifier(n_neighbors=1)
nn.fit(cuTrainingX, cuTrainingY)

predictedTrain = nn.predict(cuTrainingX)
predictedTest = nn.predict(cuTestX)

predictedTrain = convertToNumpy(predictedTrain)
predictedTest = convertToNumpy(predictedTest)

metricsTrain = getMetrics(getConfusionMatrix(cuTrainY, predictedTrain))
metricsTest = getMetrics(getConfusionMatrix(cuTestY, predictedTest))

print("\n1-NN on Training Set: \t\t\t1-NN on Test Set: " )
printAll(metricsTrain, metricsTest)

bestRes["1-NN"] = metricsTest
```

```
1-NN on Training Set: 1-NN on Test Set:
Accuracy: 0.5945139744504248 Accuracy: 0.5662948030777694
Precision: 0.5904182134420186 Precision: 0.5625504649285026
Recall: 0.6115679885987281 Recall: 0.5817016348406906
F1: 0.600807028589417 F1: 0.5719657848044278
```

6.5.2 K-Nearest Neighbors

Notiamo però che le prestazioni di 1-NN non sono ottimali, questo perchè l'utilizzo di un solo "neighbor" come riferimento non è sufficiente per ottenere un buon risultato, tende infatti a dare troppa importanza agli outliner. Per questo motivo, utilizziamo ora l'algoritmo **K-Nearest Neighbors (KNN)**, che utilizza un numero arbitrario di vicini per la classificazione. Fondamentalmente è la generalizzazione di 1-NN, selezionando però i k-esimi esempi più vicini: la classe che massimizza il numero di vicini sarà il risultato della classificazione.

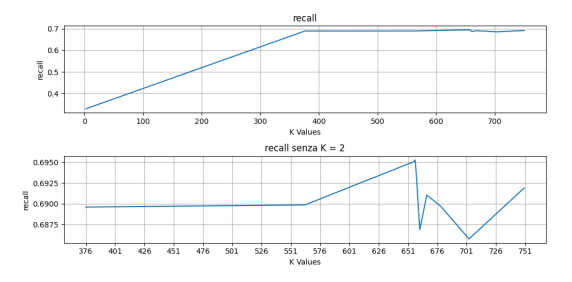
"K" è quindi un iperparametro che condiziona le prestazioni del modello. Esistono diversi approcci per la ricerca del valore K, tra questi la ricerca esaustiva crescente che non fa altro che eseguire KNN per tutti i valori di un range prestabilito: tale approccio è però molto dispendioso. Per ottimizzare la ricerca si esegue invece una "pseudo ricerca binaria" nel range di valori di K: per ogni iterazione si esegue KNN con k pari al limite inferiore e superiore del range e con la sua mediana, osservando il risultato ottenuto con la mediana possiamo decidere verso quale limite spostare il range. Questo approccio è molto più veloce e permette di ottenere un buon risultato in tempi brevi.

```
def findBestK(lower, upper, res: dict, metric="f1"):
   median = (lower + upper) // 2
   if lower == median:
       return lower
   results = dict()
    print("K: L -> " + str(lower) + " \tM -> " + str(median) + "\tU -> " + str(upper))
    for k in [lower, median, upper]:
       knn = KNeighborsClassifier(n_neighbors=k)
       knn.fit(cuTrainingX, cuTrainingY)
       predicted = knn.predict(cuTestX)
       predicted = convertToNumpy(predicted)
       results[k] = getMetrics(getConfusionMatrix(cuTestY, predicted))[metric]
       res[k] = results[k]
    if results[median] > results[lower]:
       return findBestK(median, upper, res, metric)
    else:
       return findBestK(lower, median, res, metric)
```

```
metric = "recall"
results = {}
bestK = findBestK(2, 750, results, metric)
print("\nBest K: ", bestK)
```

```
K: L -> 2 M -> 376
                       U -> 750
K: L -> 376 M -> 563 U -> 750
K: L -> 563 M -> 656 U -> 750
K: L -> 656
           M -> 703 U -> 750
K: L -> 656
             M -> 679
                      U -> 703
            M -> 667 U -> 679
K: L -> 656
K: L -> 656
            M -> 661 U -> 667
           M -> 658 U -> 661
K: L -> 656
K: L -> 656
           M -> 657 U -> 658
Best K: 657
```

```
res = sorted(results.items())
x = [k \text{ for } (k, \_) \text{ in res}]
y = [v \text{ for } (\_, v) \text{ in res}]
plt.figure(figsize=(10, 5))
plt.subplot(2, 1, 1)
plt.plot(x, y);
plt.ylabel(metric)
plt.title(metric)
plt.xlabel("K Values")
plt.grid(True)
plt.subplot(2, 1, 2)
plt.title(metric + " senza K = 2")
plt.xlabel("K Values")
plt.ylabel(metric)
plt.plot(x[1:], y[1:]);
plt.xticks(np.arange(min(x[1:]), max(x[1:])+25, 25))
plt.grid(True)
plt.tight_layout()
```



Eseguiamo ora KNN con il valore "ottimale" di K trovato.

```
knn = KNeighborsClassifier(n_neighbors=bestK)
knn.fit(cuTrainingX, cuTrainingY)

predictedTrain = knn.predict(cuTrainingX)
predictedTest = knn.predict(cuTestX)

predictedTrain = convertToNumpy(predictedTrain)
predictedTest = convertToNumpy(predictedTest)

metricsTrain = getMetrics(getConfusionMatrix(cuTrainY, predictedTrain))
metricsTest = getMetrics(getConfusionMatrix(cuTestY, predictedTest))

print("\nKNN on Training Set: \t\t\tKNN on Test Set: " )
printAll(metricsTrain, metricsTest)
```

```
      knn on Training Set:
      knn on Test Set:

      Accuracy:
      0.6444078719345988
      Accuracy:
      0.6437622845796243

      Precision:
      0.6303692600949828
      Precision:
      0.6290873300363318

      Recall:
      0.6938979555236728
      Recall:
      0.6963188121208861

      F1:
      0.6606097857682506
      F1:
      0.6609979061334967
```

6.6 Support Vector Machine (SVM)

SVM - Support Vector Machine è un modello discriminativo capace di eseguire classificazione binaria di dati linermente separabili e non. Il modello esegue la classificazione cercando l'**iperpiano separatore** che divide le classi dei dati, in particolare si ricerca l'iperpiano separatore che massimizza la sua distanza rispetto ai due **iperpiani di supporto** ovvero i due iperpiani corrispondenti ai punti di margine delle due classi.

La potenzialità di SVM è data dalla possibilità di utilizzare kernel diversi per modellare la separazione dei dati.

6.6.1 SVM Lineare

SVM lineare utilizza un kernel lineare, ovvero un singolo iperpiano separatore. Tale kernel è molto semplice e veloce da calcolare, ma è limitato in quanto non è in grado di separare dati non linearimente separabili.

```
svm = cuLinearSVC(max_iter=100000)
svm.fit(cuTrainingX, cuTrainingY)

predictionsTrain = svm.predict(cuTrainingX)
predictionsTest = svm.predict(cuTestX)

predictionsTrain = convertToNumpy(predictionsTrain)
predictionsTest = convertToNumpy(predictionsTest)

metricsTrain = getMetrics(getConfusionMatrix(cuTrainY, predictionsTrain))
metricsTest = getMetrics(getConfusionMatrix(cuTestY, predictionsTest))

print("\nLinear SVM (GPU) on Training Set: \tLinear SVM (GPU) on Test Set:")
printAll(metricsTrain, metricsTest)

bestRes["Linear SVM"] = metricsTest
```

```
Linear SVM (GPU) on Training Set: Linear SVM (GPU) on Test Set:

Accuracy: 0.6437236281022967 Accuracy: 0.6429170384184505

Precision: 0.6339058190351846 Precision: 0.6321250031401512

Recall: 0.6767433209485351 Recall: 0.6776269725857704

F1: 0.6546245155248805 F1: 0.6540855980556529
```

6.6.2 SVM

Andremo ora a eseguire SVM con vari kernel per valutarne le prestazioni nel nostro particolare problema. Valuteremo le prestazioni dei seguenti kernel:

- Polinomiale
- RBF (Gaussian Radial Basis Function)
- Sigmoid (Tangente iperbolica)

```
results = dict()
kernels = ["poly", "rbf", "sigmoid"]

for kernel in kernels:
    svm = cuSVC(kernel=kernel, max_iter=10000)
    svm.fit(cuTrainingX, cuTrainingY)

    predictionsTrain = svm.predict(cuTrainingX)
    predictionsTest = svm.predict(cuTestX)

predictionsTrain = convertToNumpy(predictionsTrain)
    predictionsTest = convertToNumpy(predictionsTest)

metricsTrain = getMetrics(getConfusionMatrix(cuTrainY, predictionsTrain))
    metricsTest = getMetrics(getConfusionMatrix(cuTestY, predictionsTest))
```

```
results[kernel] = metricsTest

print("\nSVM con kernel '" + kernel + "' on Training Set: \t\tSVM con kernel '" + kernel + "' on Test
Set:")
printAll(metricsTrain, metricsTest)
```

```
SVM con kernel 'poly' on Training Set:
                                                                                                                                                                                  SVM con kernel 'poly' on Test Set:

      SVM con kernel 'poly' on Training Set:
      SVM con kernel 'poly' on Training Set:
      SVM con kernel 'poly' on Training Set:
      SVM con kernel 'poly' on Training Set:
      SVM con kernel 'poly' on Training Set:
      SVM con kernel 'poly' on Training Set:
      SVM con kernel 'poly' on Training Set:
      SVM con kernel 'poly' on Training Set:
      SVM con kernel 'poly' on Training Set:
      SVM con kernel 'poly' on Training Set:
      SVM con kernel 'poly' on Training Set:
      SVM con kernel 'poly' on Training Set:
      SVM con kernel 'poly' on Training Set:
      SVM con kernel 'poly' on Training Set:
      SVM con kernel 'poly' on Training Set:
      SVM con kernel 'poly' on Training Set:
      SVM con kernel 'poly' on Training Set:
      SVM con kernel 'poly' on Training Set:
      SVM con kernel 'poly' on Training Set:
      SVM con kernel 'poly' on Training Set:
      SVM con kernel 'poly' on Training Set:
      SVM con kernel 'poly' on Training Set:
      SVM con kernel 'poly' on Training Set:
      SVM con kernel 'poly' on Training Set:
      SVM con kernel 'poly' on Training Set:
      SVM con kernel 'poly' on Training Set:
      SVM con kernel 'poly' on Training Set:
      SVM con kernel 'poly' on Training Set:
      SVM con kernel 'poly' on Training Set:
      SVM con kernel 'poly' on Training Set:
      SVM con kernel 'poly' on Training Set:
      SVM con kernel 'poly' on Training Set:
      SVM con kernel 'poly' on Training Set:
      SVM con kernel 'poly' on Training Set:
      SVM con kernel 'poly' on Training Set:
      SVM con kernel 'poly' on Training Set:
      SVM con kernel 'poly' on Training Set:
      SVM con kernel 'p

      SVM con kernel 'rbf' on Training Set:
      SVM con kernel 'rbf' on Test Set:

      Accuracy:
      0.640481296217205
      Accuracy:
      0.6399519685514762

      Precision:
      0.620504806664412
      Precision:
      0.6216904158627583

      Recall:
      0.7165082884832054
      Recall:
      0.7168954055647885

      E1:
      0.6650528002693317
      E1:
      0.66505275747806047

F1: 0.6650598092603317
                                                                                                                                                                               F1:
                                                                                                                                                                                                                                0.6659072517896047
SVM con kernel 'sigmoid' on Training Set: SVM con kernel 'sigmoid' on Test Set:
Accuracy: 0.4143454179142191
                                                                                                                                                                                Accuracy: 0.41434503484963336
                                                                                                                                                 Precision: 0.41423261471919987
Precision: 0.4117713373527117
Recall: 0.40988603055045586
                                                                                                                                                                                   Recall: 0.41075162172304724
                                                                                                                                                                                      F1:
                                          0.41082652101732586
                                                                                                                                                                                                                                0.41248477425520036
```

```
bestKernel = max(results, key=lambda x: results[x]["recall"])
bestRes["SVM " + bestKernel] = results[bestKernel]
```

6.7 Logistic Regression

La regressione logistica permette la classificazione binaria eseguendo comunque la regressione con i dati. Il modello sfrutta la funzione **logistic** che esegue in principio un mapping della distribuzione delle label nel campo dei Reali, esegue la regressione e rimappa poi il valore predetto nel range [0, 1].

```
lr = LogisticRegression(max_iter=100000)
lr.fit(trainingX, trainingY)

predictionsTrain = lr.predict(trainingX)
predictionsTest = lr.predict(testX)

metricsTest = getMetrics(getConfusionMatrix(testY, predictionsTest))
metricsTrain = getMetrics(getConfusionMatrix(trainingY, predictionsTrain))

print("\nLogistic Regression on Training Set: \tLogistic Regression on Test Set:")
printAll(metricsTrain, metricsTest)

bestRes["Logistic Regression"] = metricsTest
```

```
      Logistic Regression on Training Set:
      Logistic Regression on Test Set:

      Accuracy:
      0.6437407202017853
      Accuracy:
      0.6436841752196955

      Precision:
      0.6357210299333963
      Precision:
      0.6353215415551314

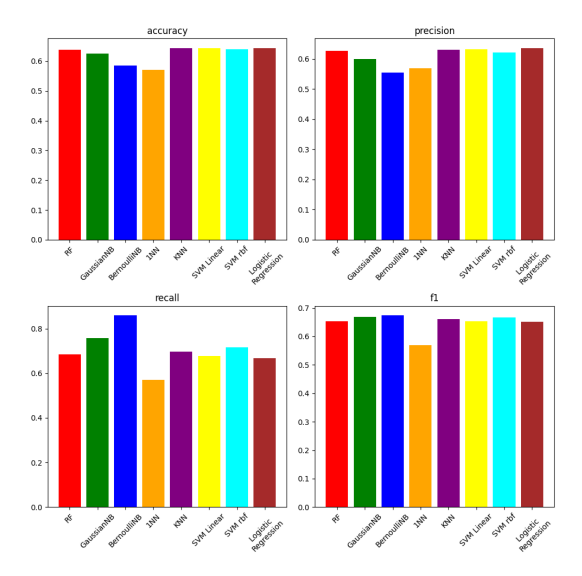
      Recall:
      0.6698454809450399
      Recall:
      0.6680943337777957

      F1:
      0.6523372888235217
      F1:
      0.6512959218507915
```

7. Conclusioni

Creiamo ora un grafico che riassuma le prestazioni dei vari modelli utilizzati.

```
with open("bestRes.json", "w") as f:
   json.dump(bestRes, f)
```



Possiamo notare quindi che, a prescindere dalla metrica che decidiamo di massimizzare, nessuno tra i modelli in esame riesce a raggiungere prestazioni ottimali. Questo perchè, anche in base agli studi effettuati sul comportamento del Covid-19, non esiste una correlazione **certa** tra le patologie pregresse e la sintomatologia della malattia: è quindi difficile classificare con certezza un paziente.

Se ci poniamo invece il solo obiettivo di massimizzare la recall allora possiamo notare che **Bernoulli Naive Bayes** è il modello con prestazioni migliori, probabilmente a causa del fatto che è stato eseguito su dati perfettamente modellati per la sua natura (solo feature booleane).

Sempre osservando il grafico della "recall" troviamo in seguito **Gaussian Naive Bayes** e **SVM con kernel rbf**, che sfrutta comunque la dsitribuzione gaussiana per modellare i dati, notando quindi che modellare i dati seguendo una gaussiana sembra essere la scelta adatta. Questo è dovuto al fatto che i dati della singola feature continua (AGE) seguivano appunto una distribuzione gaussiana (leggermente decentrata). Questo probabilmente è anche il motivo per il quale i restanti classificatori non riescono a ottenere buoni risultati: sono presenti troppe feature booleane e poche continue, rendendo quindi difficile il riconoscimento di pattern e relazioni tra i vari esempi presi in studio.