CH03 비지도학습 - PCA

학습 내용

- 1. 왜 비지도 학습을 사용하는가?
- 2. PCA(Principal component analysis)
- 3. IRIS 데이터 셋을 이용한 PCA 예제 실습

목차

01 왜 비지도학습을 사용하는가?02 PCA(Principal component analysis)03 PCA를 적용한 유방암 데이터셋 시각화04 IRIS 데이터 셋을 이용한 PCA 예제 실습

01 왜 비지도학습을 사용하는가?

- 가. 시각화한다.
- 나. 데이터를 많은 feature를 몇개의 압축적인 feature(특성)으로 줄인다.
- 다. 추가적인 처리(주로 지도학습에 이용하기 위해)

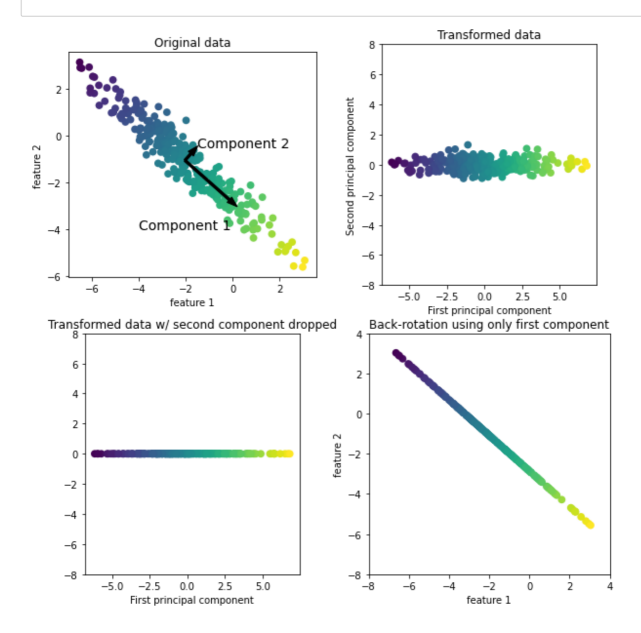
02 PCA(Principal component analysis)

- 주성분 분석은 특징들이 **통계적으로 상관관계가 없도록** 데이터셋을 **회전시키는 기술**이다.
- 데이터의 회전 후에 데이터 설명도에 따라 얼마나 중요한가가 판단되고, 새로운 데이터 중의 **일부 데이터가 선택**된다.

In [2]:

import mglearn

mglearn.plots.plot_pca_illustration()



첫번째 그래프

• 원본 데이터의 주성분 1.2를 찾는다.

PCA 알고리즘

- STPE 1. PCA 알고리즘은 제일 먼저 '성분1'의 분산이 가장 큰 방향을 찾는다.
 - 이 방향(또는 벡터)이 **데이터에서 가장 많은 정보를 담고 있는 방향이 된다.**
 - 또 다른 말로 특성들의 상관관계가 가장 큰 방향입니다.
- STEP 2. 첫 번째 주성분(방향)과 직각인 방향 중, 가장 많은 정보를 담는 방향을 찾는다.(두번째 주성분)
 - 만약 특성이 2개인 2차원에서는 직각방향이 하나만 존재.
 - 특성이 여러개인 고차원에서는 첫번째 성분과 직각을 이루는 것은 무한히 많을 수 있다.
- STEP 3. 이어 같은 방법으로 성분을 찾아간다.
- 이런 과정을 거쳐 찾은 방향의 데이터에 있는 주된 분산의 방향이라고 해서 주성분이라 한다.
 - 일반적으로 원본 특성 개수만큼의 주성분이 있다.

두번째 그래프

- (가) 첫번째와 같은 데이터이지만, 주성분 1이 x축이 되도록 회전. 회전하기 전에 데이터에서 평균을 확인하여 중심을 원점을 맞춤.
- (나) PCA에 의해 회전된 두 축은 수직을 이루고, 독립적이다. 독립적이므로 상관관계 행렬(correlation matrix)이 대각선 방향을 제외하고 0이된다.
- 상관 관계 행렬의 예

1 0 0

0 1 0

0 0 1

PCA는 주성분의 일부만 남기는 차원 축소 용도로 사용.

세번째 그래프

- (가) 세번째 그래프는 첫 번째 주성분만 유지시킴. 2차원 -> 1차원으로 감소
 - 주성분 1(PC1) 위로 데이터를 투영시키기
 - 원본 특성중 하나만 남기는 것이 아닌 가장 유용한 방향을 찾은 주성분1만 유지.

네번째 그래프

- (가) 다시 데이터에 평균을 더해서 반대로 회전.
- (나) 이 데이터 포인트들은 원래 특징(feature) 공간에 있지만 2번째 주성분을 없앴기에 첫번째 주성분만 담고 있다.

이러한 변환은 데이터에서 노이즈를 제거하거나 주성분에서 유지되는 정보를 시각화

03 PCA를 적용한 유방암 데이터셋 시각화

- 특성이 많을 때는 산점도 행렬을 적용하기 어렵다. 이 특성은 435개의 산점도를 그려야 합니다.
- 이 보다 쉬운 방법은 양성과 악성 두 클래스에 대해 각 특성의 히스토그램을 그리는 것이다.

In [4]:

```
### 한글 폰트 설정
from matplotlib import font_manager, rc
import matplotlib.pyplot as plt
import platform
import matplotlib

path = "C:/Windows/Fonts/malgun.ttf"
if platform.system() == "Windows":
    font_name = font_manager.FontProperties(fname=path).get_name()
    rc('font', family=font_name)
elif platform.system()== "Darwin":
    rc('font', family='AppleGothic')
else:
    print("Unknown System")

matplotlib.rcParams['axes.unicode_minus'] = False
```

PCA를 적용하여 유방암 데이터 셋 시각화하기

In [5]:

```
import matplotlib.pyplot as plt
from sklearn.datasets import load_breast_cancer
import numpy as np
```

유방암 특성들을 히스토그램 시각화를 이용하여 특성을 확인(악성.양성정보 포함)

```
In [6]:
```

```
cancer = load_breast_cancer()
```

In [7]:

```
# 악성 종양(malignant) : 1
# 양성 종양(benign) : 0
cancer.target_names, cancer.target[0:15]
```

Out[7]:

```
(array(['malignant', 'benign'], dtype='<U9'), array([0, 0, 0, 0, 0, 0, 0, 0, 0, 0, 0, 0, 0]))
```

In [8]:

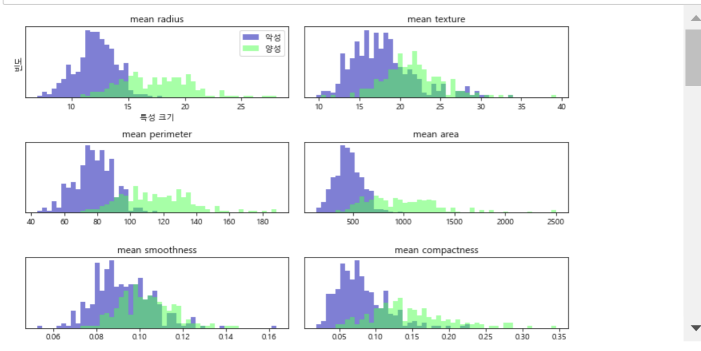
```
malignant = cancer.data[cancer.target == 1]
benign = cancer.data[cancer.target == 0]
```

In [9]:

```
fig, axes = plt.subplots(15, 2, figsize=(10, 30))
ax = axes.ravel()

for i in range(30):
   __, bins = np.histogram(cancer.data[:, i], bins=50)
   ax[i].hist(malignant[:, i], bins=bins, color=mglearn.cm3(0), alpha=.5)
   ax[i].hist(benign[:, i], bins=bins, color=mglearn.cm3(2), alpha=.5)
   ax[i].set_title(cancer.feature_names[i])
   ax[i].set_yticks(())

ax[0].set_ylabel("특성 크기")
ax[0].set_ylabel("반도")
ax[0].legend(["악성", "양성"], loc="best")
fig.tight_layout()
```



- 히스토그램을 두개 겹쳐 놓은 것으로
 - 초록색은 양성 클래스의 포인트, 푸른색은 악성 클래스의 포인트를 나타낸다.
- 이를 통해 어떤 특성이 양성과 악성을 구분하는 데 더 좋은지 가늠해 볼 수 있습니다.
 - 'smoothness error'는 거의 겹쳐서 별로 쓸모가 없음.
 - 'worst concave points'는 두 히스토그램이 확실히 구분되어 매우 유용한 특성

데이터 전처리 및 PCA 변환

데이터 변환 - 표준화

In [17]:

```
from sklearn.preprocessing import StandardScaler
from sklearn.decomposition import PCA

scaler = StandardScaler()
scaler.fit(cancer.data)
X_scaled = scaler.transform(cancer.data)
```

PCA 적용

- PCA 변환을 학습하고 적용하는 것.
 - (1) PCA 객체를 생성하고, 몇개의 성분을 사용할 것인가?
 - (2) fit 메서드를 호출하여 주성분을 찾고,
 - (3) transform 메서드를 호출하여 데이터를 회전시키고 차원 축소
 - 기본값일 때는 PCA는 데이터를 회전만(이동)만 시키고 모든 주성분을 유지한다.

In [18]:

```
# 데이터의 처음 두 개 주성분만 유지
pca = PCA(n_components=2)

# 유방암 데이터로 PCA 모델을 생성
pca.fit(X_scaled)

# 주어진 PCA 이용하여 두 개의 주성분을 가져온다.
X_pca = pca.transform(X_scaled)
print("원본 데이터 형태: {}".format(str(X_scaled.shape)))
print("축소된 데이터 형태: {}".format(str(X_pca.shape)))
```

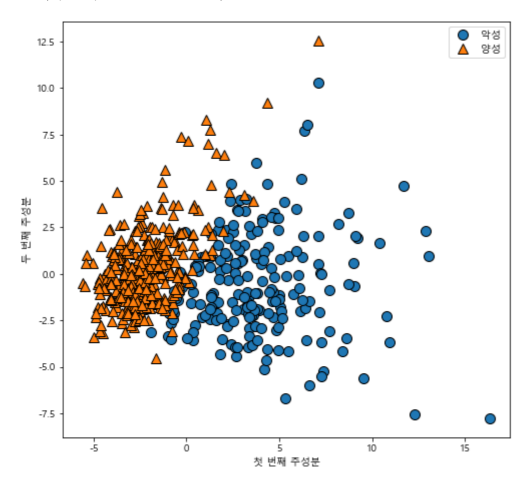
원본 데이터 형태: (569, 30) 축소된 데이터 형태: (569, 2)

In [19]:

```
# 클래스를 색깔로 구분하여 처음 두 개의 주성분을 그래프로 표시 plt.figure(figsize=(8, 8)) mglearn.discrete_scatter(X_pca[:, 0], X_pca[:, 1], cancer.target) plt.legend(["악성", "양성"], loc="best") plt.gca().set_aspect("equal") plt.xlabel("첫 번째 주성분") plt.ylabel("두 번째 주성분")
```

Out[19]:

Text(0, 0.5, '두 번째 주성분')



주성분 확인

주성분

주성분1 : pca.components_[0]주성분2 : pca.components [1]

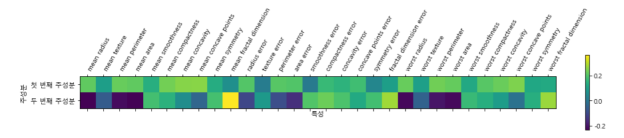
In [20]:

```
print("PCA 주성분 형태 ", pca.components_.shape)
print("PCA 주성분:", pca.components_) # 두개의 주성분에 대한 결합- 회귀 계수
PCA 주성분 형태 (2, 30)
PCA 주성분 : [[ 0.21890244 0.10372458 0.22753729 0.22099499
                                                   0.14258969
                                                            0.239285
35
  0.20597878
                                                  0.01742803
  0.21132592 0.20286964
                     0.01453145 0.17039345
                                         0.15358979
                                                  0.1834174
  0.04249842 0.10256832
                     0.22799663
                               0.10446933 0.23663968
                                                  0.22487053
                     0.22876753
  0.12795256 0.21009588
                              0.25088597
                                         0.12290456
                                                  0.13178394]
 [-0.23385713 -0.05970609 -0.21518136 -0.23107671
                                         0.18611302
                                                  0.15189161
  0.06016536 -0.0347675
                     0.19034877
                               0.36657547 -0.10555215
                                                  0.08997968
 -0.08945723 -0.15229263 0.20443045 0.2327159
                                         0.19720728
                                                  0.13032156
            0.28009203 -0.21986638 -0.0454673
                                        -0.19987843 -0.21935186
  0.183848
```

In [21]:

Out [21]:

Text(0, 0.5, '주성분')



실습

• 주성분 5개를 지정하고 이 요소에 대한 내용을 그래프로 표시해 보자.

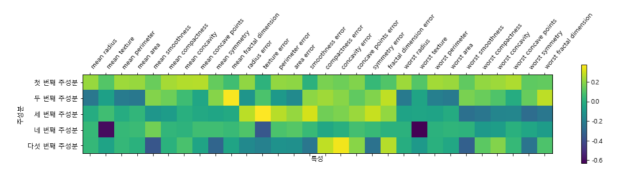
In [22]:

```
pca = PCA(n_components=5)
pca.fit(X_scaled)
x_pca = pca.transform(X_scaled)
```

In [23]:

Out[23]:

Text(0, 0.5, '주성분')



04 IRIS 데이터 셋을 이용한 PCA 예제 실습

In [24]:

```
from sklearn.decomposition import PCA import seaborn as sns %matplotlib inline
```

In [25]:

```
iris = sns.load_dataset("iris")

X_iris = iris.drop("species", axis=1)
y_iris = iris['species']

print(X_iris.shape, y_iris.shape)
```

(150, 4) (150,)

In [26]:

X_iris.head()

Out[26]:

| | sepal_length | sepal_width | petal_length | petal_width |
|---|--------------|-------------|--------------|-------------|
| 0 | 5.1 | 3.5 | 1.4 | 0.2 |
| 1 | 4.9 | 3.0 | 1.4 | 0.2 |
| 2 | 4.7 | 3.2 | 1.3 | 0.2 |
| 3 | 4.6 | 3.1 | 1.5 | 0.2 |
| 4 | 5.0 | 3.6 | 1.4 | 0.2 |

In [27]:

```
model = PCA()
X_pca_dat = model.fit(X_iris).transform(X_iris)
print(X_pca_dat.shape, type(X_pca_dat))
```

(150, 4) <class 'numpy.ndarray'>

In [28]:

```
X_pca_dat[0:4]
```

Out[28]:

In [29]:

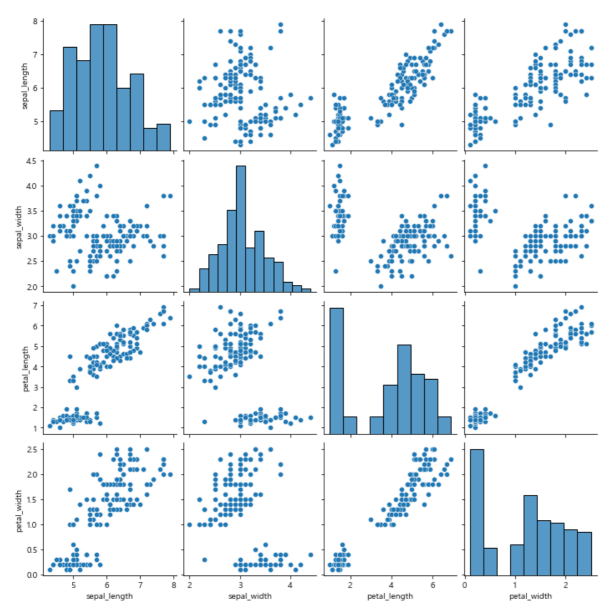
import seaborn as sns

In [30]:

sns.pairplot(iris)

Out[30]:

<seaborn.axisgrid.PairGrid at 0x1f040e2deb0>



In [31]:

import pandas as pd

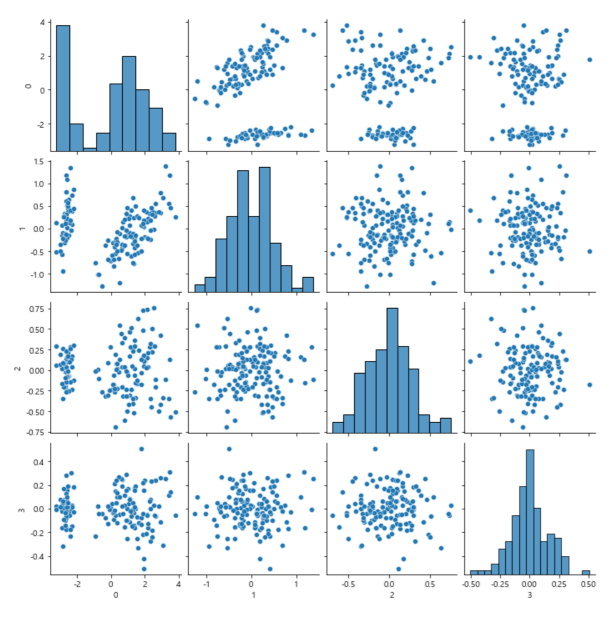
주성분을 데이터 프레임으로 변환 후, 시각화

In [32]:

```
df = pd.DataFrame(X_pca_dat[0:,0:])
sns.pairplot(df)
```

Out[32]:

<seaborn.axisgrid.PairGrid at 0x1f042e1bc10>



2개의 feature로 줄여보기

• n_components 를 사용

In [33]:

```
model = PCA(n_components=2)
X_pca2 = model.fit(X_iris).transform(X_iris)
print(X_pca2.shape, type(X_pca_dat))
print(X_pca2[0:3])
```

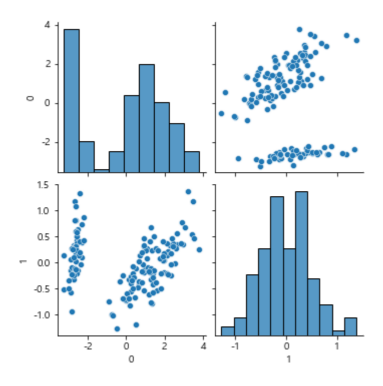
```
(150, 2) <class 'numpy.ndarray'>
[[-2.68412563  0.31939725]
[-2.71414169  -0.17700123]
[-2.88899057  -0.14494943]]
```

In [34]:

```
# df = pd.DataFrame(X_pca2[0:,0:])
df = pd.DataFrame(X_pca2)
sns.pairplot(df)
df.head(10)
```

Out[34]:

| | 0 | 1 |
|---|-----------|-----------|
| 0 | -2.684126 | 0.319397 |
| 1 | -2.714142 | -0.177001 |
| 2 | -2.888991 | -0.144949 |
| 3 | -2.745343 | -0.318299 |
| 4 | -2.728717 | 0.326755 |
| 5 | -2.280860 | 0.741330 |
| 6 | -2.820538 | -0.089461 |
| 7 | -2.626145 | 0.163385 |
| 8 | -2.886383 | -0.578312 |
| 9 | -2.672756 | -0.113774 |



In [35]:

```
df.iloc[:,0].head()
```

Out[35]:

0 -2.684126

1 -2.714142

2 -2.888991

3 -2.745343

4 -2.728717

Name: 0, dtype: float64

In [36]:

```
iris['PCA1'] = df.iloc[:,0] # feature 생성
iris['PCA2'] = df.iloc[:,1] # feature 생성
iris.head()
```

Out[36]:

| | sepal_length | sepal_width | petal_length | petal_width | species | PCA1 | PCA2 |
|---|--------------|-------------|--------------|-------------|---------|-----------|-----------|
| 0 | 5.1 | 3.5 | 1.4 | 0.2 | setosa | -2.684126 | 0.319397 |
| 1 | 4.9 | 3.0 | 1.4 | 0.2 | setosa | -2.714142 | -0.177001 |
| 2 | 4.7 | 3.2 | 1.3 | 0.2 | setosa | -2.888991 | -0.144949 |
| 3 | 4.6 | 3.1 | 1.5 | 0.2 | setosa | -2.745343 | -0.318299 |
| 4 | 5.0 | 3.6 | 1.4 | 0.2 | setosa | -2.728717 | 0.326755 |

In [37]:

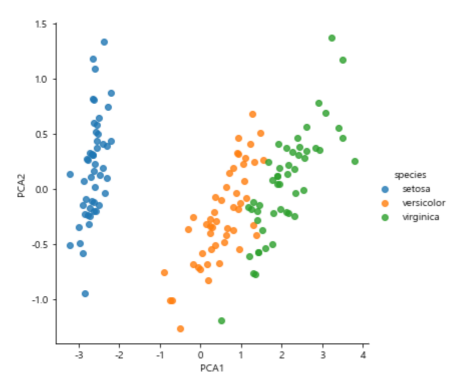
```
sns.Implot('PCA1', 'PCA2', hue="species", data=iris, fit_reg=False)
```

C:\Users\tofriend\anaconda3\lib\site-packages\seaborn\bar{omalor}_decorators.py:36: Future\text{War} ning: Pass the following variables as keyword args: x, y. From version 0.12, the only valid positional argument will be `data`, and passing other arguments without an explicit keyword will result in an error or misinterpretation.

warnings.warn(

Out[37]:

<seaborn.axisgrid.FacetGrid at 0x1f03dabda00>



붗꽃에 대한 기본 정보가 없음에도 PCA를 활용하여 2차원으로 표현한 내용이 잘 구분되어 있음을 볼 수 있다.

REF

• Introduction to Machine Learning with Python 참조

| scikit learn PCA : http://exitation.com/ | | | | sition.PCA.html |
|--|------------------------------|---------------------|----------------------|-----------------|
| (<u>nttps://scikit-learn.org</u> | g <u>/stable/modules/gen</u> | erated/skiearn.deco | omposition.PCA.html) | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |