# 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?

### 목차로 이동하기

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

# 02. PCA(Principal component analysis)

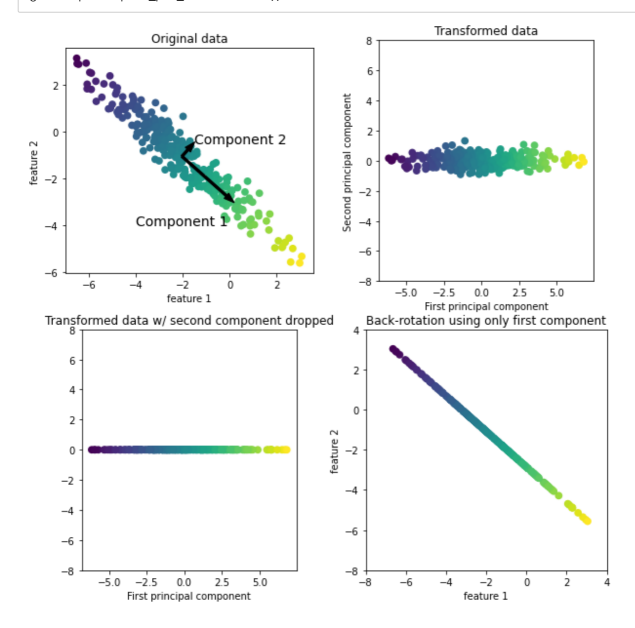
### 목차로 이동하기

- 주성분 분석(PCA)은 특징(특성)들이 **통계적으로 상관관계가 없도록**(독립적) 데이터셋을 **회전시키는 기술**이다.
- 데이터의 회전 후에 데이터 설명도에 따라 얼마나 중요한가가 판단되고, 새로운 데이터 중의 **일부 데이터가** 선택된다.

### In [2]:

import mglearn

mglearn.plots.plot\_pca\_illustration()



위의 네 개의 그래프는 주성분 1을 찾아가는 과정을 보여준다.

# 첫번째 그래프

• 원본 데이터의 주성분 1,2를 찾는다.

# PCA 알고리즘

- STPE 1. PCA 알고리즘은 제일 먼저 데이터의 분산이 가장 큰 방향 '성분1'를 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. 이와 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 사용된다.

### 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

#### 목차로 이동하기

- 데이터 시각화 할때, 특성이 많을 때는 산점도 행렬로 시각화하여 데이터를 보는 것이 쉽지 않다.
- 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]:

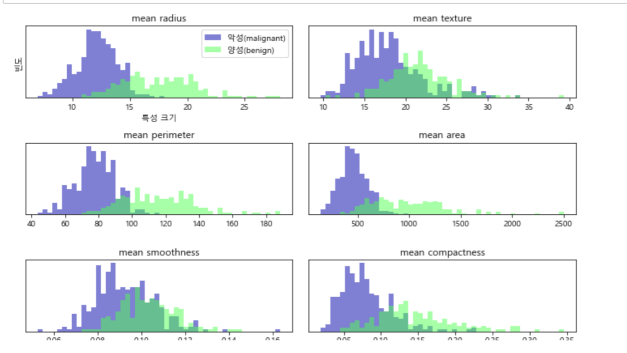
```
malignant = cancer.data[cancer.target == 1]
benign = cancer.data[cancer.target == 0]
```

### 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(malignant)", "양성(benign)"], 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 악성/양성이 거의 겹쳐서 대상 특징은 별로 쓸모가 없음.
  - 'worst concave points'는 두 히스토그램이 확실히 구분되어 매우 유용한 특성.

# 데이터 전처리 및 PCA 변환

# 데이터 변환 - 표준화

#### In [10]:

```
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.
    - 기본적으로 100개의 특징이 있다면 주성분도 100개의 특징을 만든다.

### In [11]:

```
# 데이터의 처음 두 개 주성분만 유지
# 다음과 같이 n_components 매개변수로 2개의 주성분만 사용하도록 할 수 있다.
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)))
```

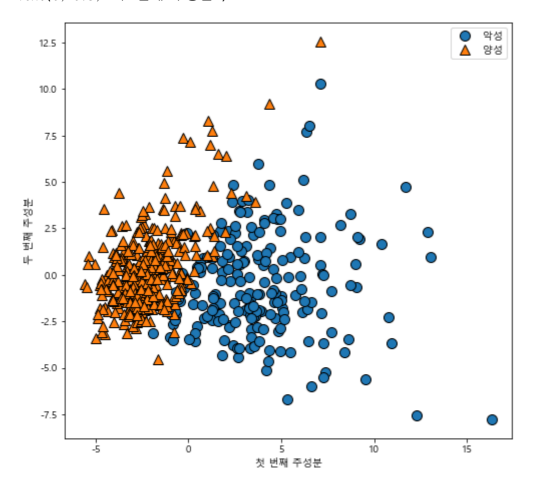
원본 데이터 형태: (569, 30) 축소된 데이터 형태: (569, 2)

### In [12]:

```
# 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[12]:

Text(0, 0.5, '두 번째 주성분')



# PCA로 얻어진 2개의 주성분 내용 확인

# 주성분

주성분1 : pca.components\_[0]주성분2 : pca.components\_[1]

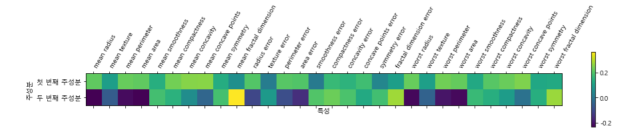
#### In [13]:

```
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
  0.21132592 0.20286964 0.01453145 0.17039345 0.15358979 0.1834174
  0.04249842 0.10256832 0.22799663 0.10446933
                                        0.23663968
                                                  0.22487053
  0.12795256 0.21009588 0.22876753 0.25088597 0.12290456 0.13178394]
 [-0.23385713 -0.05970609 -0.21518136 -0.23107671 0.18611302 0.15189161
  0.06016536 -0.0347675
                     -0.08945723 -0.15229263 0.20443045 0.2327159
                                         0.19720728 0.13032156
  0.183848
            0.28009203 -0.21986638 -0.0454673 -0.19987843 -0.21935186
  0.17230435  0.14359317  0.09796411  -0.00825724  0.14188335  0.27533947]]
```

#### In [14]:

#### Out[14]:

Text(0, 0.5, '주성분')



- 색이 진하면 진할수록 해당 주성분에 높은 영향을 끼친다.
- 하나의 주성분은 30개의 특징의 결합으로 이루어져 있다.

# 실습

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

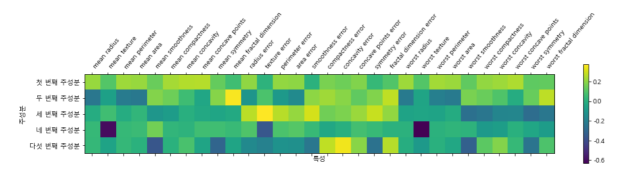
#### In [15]:

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

#### In [16]:

# Out[16]:

Text(0, 0.5, '주성분')



# 04 IRIS 데이터 셋을 이용한 PCA 예제 실습

### 목차로 이동하기

#### In [17]:

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

### In [18]:

```
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 [19]:

### X\_iris.head()

### Out[19]:

	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 [20]:

```
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 [21]:

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

### Out[21]:

• n\_components를 지정하지 않았을 경우, 특징의 수만큼 주성분이 만들어지게 된다.

### In [22]:

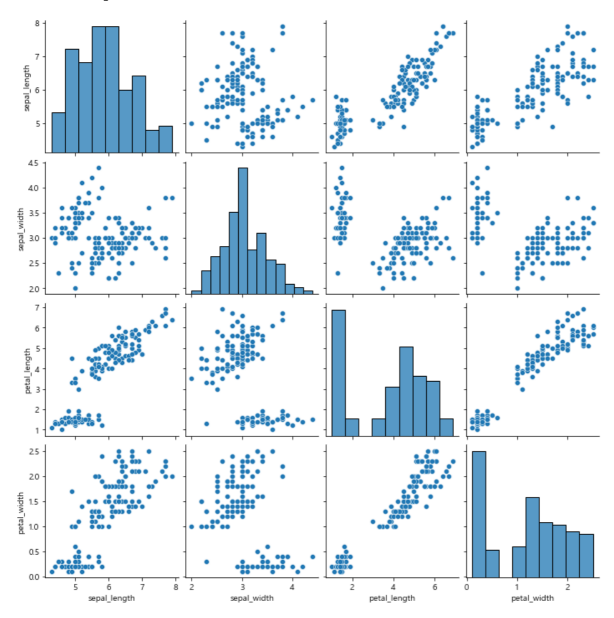
```
import seaborn as sns
```

# In [23]:

sns.pairplot(iris)

# Out[23]:

<seaborn.axisgrid.PairGrid at 0x1e5b984af70>



# In [24]:

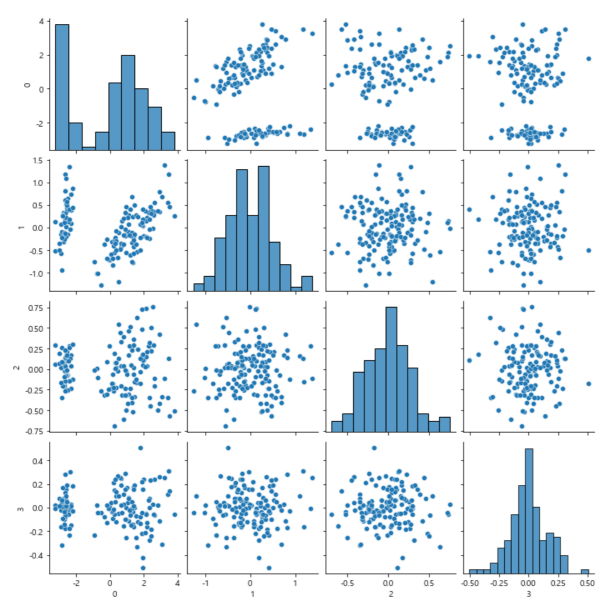
import pandas as pd

# In [25]:

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

# Out[25]:

<seaborn.axisgrid.PairGrid at 0x1e5bc50c430>



• (생각해 보기) 주성분간의 관계는 어떠한가?

# PCA 차원 축소로 4개의 feature를 2개의 feature로 줄여보기

• n\_components 를 사용

### In [26]:

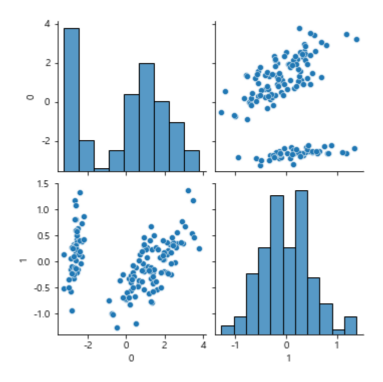
```
model = PCA(n_components=2)
X_pca2 = model.fit(X_iris).transform(X_iris)
print(X_pca2.shape, type(X_pca_dat) )
print(X_pca2)
(150, 2) <class 'numpy.ndarray'>
[[-2.68412563 0.31939725]
 [-2.71414169 -0.17700123]
 [-2.88899057 -0.14494943]
 [-2.74534286 -0.31829898]
 [-2.72871654 0.32675451]
 [-2.28085963 0.74133045]
 [-2.82053775 -0.08946138]
 [-2.62614497 0.16338496]
 [-2.88638273 -0.57831175]
 [-2.6727558 -0.11377425]
 [-2.50694709 0.6450689]
 [-2.61275523 0.01472994]
 [-2.78610927 -0.235112 ]
 [-3.22380374 -0.51139459]
 [-2.64475039 1.17876464]
 [-2.38603903 1.33806233]
 [-2.62352788 0.81067951]
 [-2.64829671 0.31184914]
 [ 0 4000000 0 07000004]
```

# In [27]:

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

# Out[27]:

	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 [28]:

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

### Out[28]:

0 -2.684126

1 -2.714142

2 -2.888991

3 -2.745343

4 -2.728717

Name: 0, dtype: float64

# In [29]:

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

# Out[29]:

	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

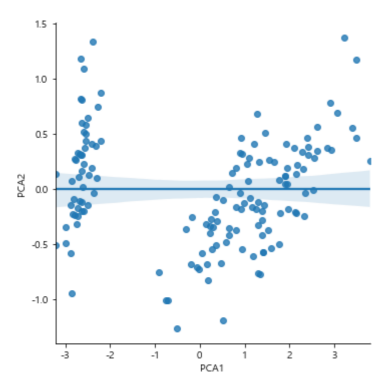
# In [30]:

```
sns.Implot('PCA1', 'PCA2', data=iris, fit_reg=True)
```

C:\Users\totofriend\totofriend\totanaconda3\lib\site-packages\totofriend\totanaconda3\lib\site-packages\totaseborn\totalecorators.py:36: Future\totalecorators.py:36: Future\totalecorators.py

### Out[30]:

<seaborn.axisgrid.FacetGrid at 0x1e5be8d5280>



# In [31]:

iris.corr()

# Out[31]:

	sepal_length	sepal_width	petal_length	petal_width	PCA1	PCA2
sepal_length	1.000000	-0.117570	0.871754	0.817941	8.974018e-01	3.906044e-01
sepal_width	-0.117570	1.000000	-0.428440	-0.366126	-3.987485e- 01	8.252287e-01
petal_length	0.871754	-0.428440	1.000000	0.962865	9.978739e-01	-4.838060e- 02
petal_width	0.817941	-0.366126	0.962865	1.000000	9.665475e-01	-4.878160e- 02
PCA1	0.897402	-0.398748	0.997874	0.966548	1.000000e+00	9.257390e-16
PCA2	0.390604	0.825229	-0.048381	-0.048782	9.257390e-16	1.000000e+00

위의 그래프와 상관계수를 통해 확인해 보면, PCA1과 PCA2는 상관관계를 거의 없는 독립적 관계이다.

### In [44]:

```
fig, ax = plt.subplots(nrows=2, ncols=2, figsize=(12,12))

sns.regplot("sepal_length", "sepal_width", data=iris, ax=ax[0][0])
ax[0][0].set_title("sepal_length and sepal_width")

sns.regplot("sepal_length", "petal_length", data=iris, ax=ax[0][1])
ax[0][1].set_title("sepal_length and petal_length")

sns.regplot("sepal_length", "petal_width", data=iris, ax=ax[1][0])
ax[1][0].set_title("sepal_length and petal_width")

sns.regplot("sepal_width", "petal_length", data=iris, ax=ax[1][1])
ax[1][1].set_title("sepal_width and petal_length")
```

C:\Users\tofriend\anaconda3\lib\site-packages\seaborn\bar{omale}\_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(

C:\Users\totofriend\anaconda3\lib\site-packages\seaborn\bar{o}\_decorators.py:36: Future\arrowar 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(

C:\Users\tofriend\anaconda3\lib\site-packages\seaborn\bar{omega}\_decorators.py:36: Future\and 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.

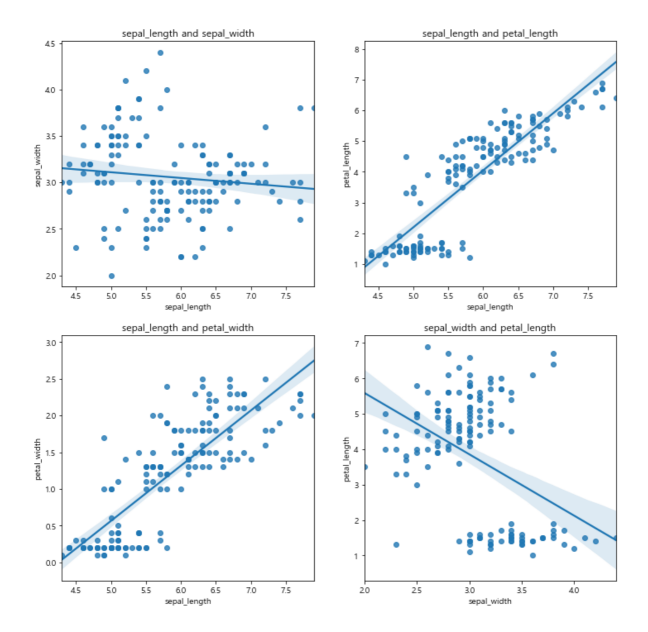
warnings.warn(

C:\Users\tofriend\anaconda3\lib\site-packages\seaborn\bar{omega}\_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 [44]:

Text(0.5, 1.0, 'sepal\_width and petal\_length')



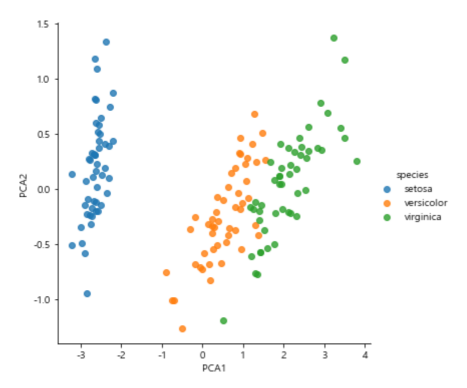
#### In [41]:

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

C:\Users\totofriend\totofriend\totanaconda3\lib\site-packages\totofriend\totanaconda3\lib\site-packages\totaseborn\totalecorators.py:36: Future\totalecorators.py:36: Future\totalecorators.py

### Out [41]:

<seaborn.axisgrid.FacetGrid at 0x21685acc1c0>



붓꽃에 대한 기본 정보가 없음에도 PCA를 활용하여 2차원으로 표현한 내용이 잘 구분 되어 있음을 볼 수 있다.

### **REF**

- Introduction to Machine Learning with Python 참조
- scikit learn PCA: <a href="https://scikit-learn.org/stable/modules/generated/sklearn.decomposition.PCA.html">https://scikit-learn.org/stable/modules/generated/sklearn.decomposition.PCA.html</a>)

  (https://scikit-learn.org/stable/modules/generated/sklearn.decomposition.PCA.html)